

(19)



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) Publication number:

0 307 078 B1

(12)

EUROPEAN PATENT SPECIFICATION

- (45) Date of publication of patent specification: **26.08.92** (51) Int. Cl.⁵: **C07D 471/04**, C07D 215/18, A61K 31/47, //(C07D471/04, 221:00,221:00),(C07D471/04, 221:00,209:00)
- (21) Application number: **88306583.1**
- (22) Date of filing: **19.07.88**

- (54) **Quinoline derivatives, process for their preparation and pharmaceutical compositions containing them.**

- (30) Priority: **24.07.87 GB 8717644**
- (43) Date of publication of application: **15.03.89 Bulletin 89/11**
- (45) Publication of the grant of the patent: **26.08.92 Bulletin 92/35**
- (84) Designated Contracting States:
AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE
- (56) References cited:
FR-A- 2 258 855
US-A- 2 691 023

CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 84, no. 1, January 5, 1976, Columbus, Ohio, USA;
MORISAWA Y.: "Quinoline derivatives", page 409, column 2, abstract-no. 4825e

J. PHARM. SOC. JAPAN, vol. 81, 1961, page 479

- (73) Proprietor: **SMITHKLINE BEECHAM INTER-CREDIT B.V.**
Jaagpad 1 P.O. Box 3120
NL-2280 GC Rijswijk(NL)

- (72) Inventor: **Ife, Robert John**
9 Edmonds Drive Aston Brook
Stevenage Hertfordshire(GB)
Inventor: **Brown, Thomas Henry**
17 Godfries Close
Tewin Hertfordshire(GB)
Inventor: **Leach, Colin Andrew**
30 Wellington Road
Stevenage Hertfordshire(GB)

- (74) Representative: **Giddings, Peter John, Dr. et al**
Smith Kline & French Laboratories Ltd. Corporate Patents Mundells
Welwyn Garden City Hertfordshire AL7 1EY(GB)

Note: Within nine months from the publication of the mention of the grant of the European patent, any person may give notice to the European Patent Office of opposition to the European patent granted. Notice of opposition shall be filed in a written reasoned statement. It shall not be deemed to have been filed until the opposition fee has been paid (Art. 99(1) European patent convention).

J. PHARM. SOC. JAPAN, vol. 77, 1957, page
85

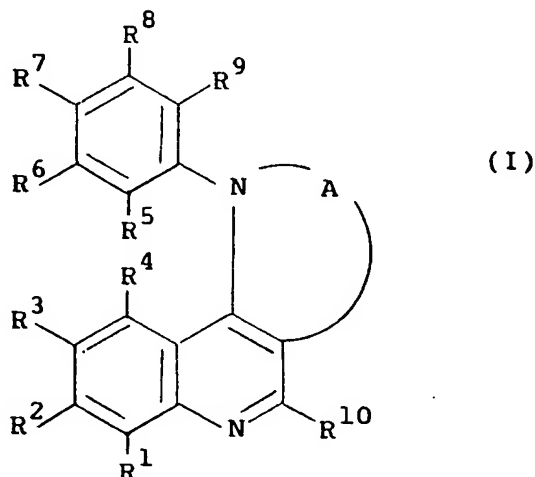
J. PHARM. SOC. JAPAN, vol. 77, 1961, page
90

Description

The present invention relates to substituted quinoline derivatives, processes for their preparation, intermediates useful in their preparation, pharmaceutical compositions containing them and their use in therapy.

Substituted quinoline derivatives are known in the art. For example, in J.Chem.Soc. 1957, 3448, J.Pharm. Soc.Japan 1961, 81, 363, 1961 and 479, certain 1-(substituted phenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinolines, 1-phenyl-4-halo-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinolines and 1-phenyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinolines are disclosed as synthetic intermediates but no therapeutic activity is disclosed for such compounds. In addition, J.Pharm.Soc.Japan 1957, 77, 85, and ibid. 1961, 90, disclose certain 1-(substituted phenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinolines and report anti-bacterial activity for the compounds but do not disclose formulations containing said compounds or information concerning a specific therapeutic utility for the compounds. It has now been found that certain substituted 2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinolines are potent inhibitors of the H^+K^+ ATPase enzyme and as such are useful as antiulcer agents.

Accordingly the present invention provides, in a first aspect compounds of structure (I)



in which

R^1 to R^4 are the same or different and are each hydrogen, C_{1-4} alkyl, C_{1-6} alkoxy, phenyl, C_{1-6} alkylthio, C_{1-4} alkanoyl, amino, C_{1-6} alkylamino, di- C_{1-6} alkylamino, halogen, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^1 to R^4 are hydrogen.

R^5 to R^9 are the same or different and are each hydrogen, C_{1-6} alkyl, C_{1-6} alkoxy, C_{1-6} alkylthio, halogen, cyano, amino, hydroxy, carbamoyl, carboxy, C_{1-6} alkanoyl, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^5 to R^9 are hydrogen;

R^{10} is hydrogen, C_{1-6} alkyl, C_{1-6} alkoxy, halogen, hydroxy, $-CH_2OH$, C_{1-6} alkylthio, $NH(CH_2)_nOH$ in which n is 0 to 4 or a group $-NR^{11}R^{12}$ in which R^{11} and R^{12} are the same or different and are each hydrogen or C_{1-6} alkyl or together with the nitrogen atom to which they are attached form a saturated or unsaturated ring; and

A is $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

provided that

(i) when R^1 to R^7 are each hydrogen, one of R^8 and R^9 is hydrogen and the other is hydrogen or methoxy and R^{10} is methyl, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

(ii) when R^1 to R^5 and R^8 and R^9 are each hydrogen, R^7 is hydroxy and R^{10} is methyl, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

(iii) when R^1 to R^9 are each hydrogen and R^{10} is chlorine, A is $-(CH_2)_3-$;

(iv) when R^1 to R^{10} are each hydrogen, A is $-(CH_2)_3-$;

(v) when R^1 and R^2 and R^4 to R^{10} are each hydrogen and R^3 is methoxy, A is $-(CH_2)_2-$ or $-(CH_2)_3-$;

(vi) when R^2 to R^9 are each hydrogen, R^{10} is methyl and R^1 is hydrogen, hydroxy or methoxy, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

(vii) when R^1 to R^6 and R^8 and R^9 are each hydrogen, R^{10} is methyl and R^7 is methyl or methoxy, A is

-(CH₂)₃- or -CH=CH-;

(viii) when R¹ to R⁸ are each hydrogen, R⁹ is chlorine and R¹⁰ is methyl, A is -(CH₂)₃ or -CH=CH-;

(ix) when R¹ and R² and R⁴ to R⁹ are each hydrogen, R¹⁰ is methyl and R³ is hydrogen or methoxy, A is -(CH₂)₂- or -(CH₂)₃-;

5 and pharmaceutically acceptable salts thereof.

Suitably A is -(CH₂)₃-, preferably A is -(CH₂)₂- or -CH=CH-.

Suitably, R¹ to R⁴ are all hydrogen; more suitably only two of R¹ to R⁴ are hydrogen. Preferably three of R¹ to R⁴ are hydrogen. More preferably R² to R⁴ are hydrogen and R¹ is other than hydrogen. Most preferably R² to R⁴ are hydrogen and R¹ is C₁₋₆ alkyl or C₁₋₆ alkoxy.

10 Suitably R⁵ to R⁹ are all hydrogen. Preferably three of R⁵ to R⁹ are hydrogen. More preferably R⁵ to R⁸ are all hydrogen and R⁹ is other than hydrogen. Most preferably R⁵ to R⁸ are all hydrogen and R⁹ is C₁₋₆ alkyl, in particular, methyl.

Suitably R¹⁰ is halogen or C₁₋₆ alkylthio. Preferably R¹⁰ is hydrogen, or a group NR¹¹R¹².

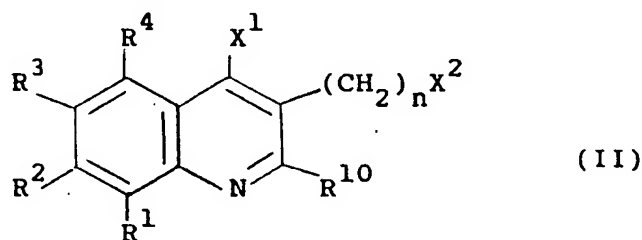
15 Suitably R¹¹ and R¹² together with the nitrogen atom to which they are attached form a saturated or unsaturated ring. Preferably R¹¹ and R¹² are the same or different and are each hydrogen or C₁₋₆ alkyl.

C₁₋₆ alkyl groups (either alone or as part of another group) can be straight or branched.

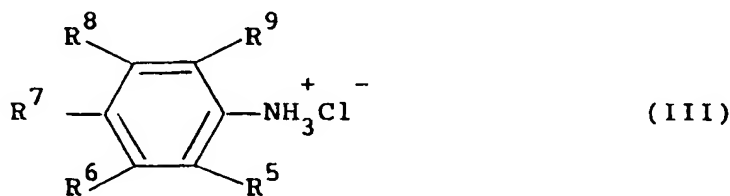
It will be appreciated that compounds of structure (I) in which one or more of R¹ to R¹⁰ is a C₃₋₆ alkyl group (either alone or as part of another group) may contain an asymmetric centre due to the presence of the C₃₋₆ alkyl group. Such compounds will exist as two (or more) optical isomers (enantiomers). Both the pure enantiomers, racemic mixtures (50% of each enantiomer) and unequal mixtures of the two are included within the scope of the present invention. Further, all diastereomeric forms possible (pure enantiomers and mixtures thereof) are within the scope of the invention.

20 The compounds of the present invention can be prepared by processes analogous to those known in the art. The present invention therefore provides in a further aspect a process for the preparation of a compound of structure (I) or a pharmaceutically acceptable salt thereof which comprises

25 (a) for compounds in which R¹⁰ is hydrogen or C₁₋₆ alkyl, cyclisation of a compound of structure

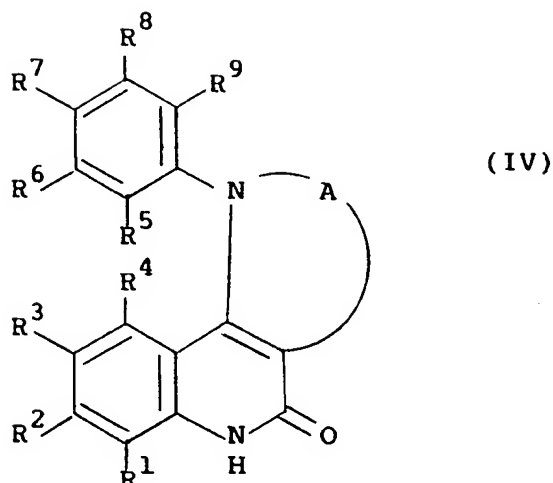


35 in which R¹ to R⁴ are as described for structure (I), and R¹⁰ is as described for structure (I) or a leaving group, n is 2 or 3 and X¹ and X² are leaving groups, in the presence of a compound of structure (III)



45 in which R⁵ to R⁹ are as described for structure (I); or

(b) for compounds in which R¹⁰ is other than C₁₋₆ alkyl reaction of a compound of structure (IV)



in which R¹ to R⁹ and A are as described for structure (I) with a reagent providing the group R¹⁰, and optionally thereafter

- converting one group R¹⁰ into another group R¹⁰;
- oxidising a compound in which A is (CH₂)₂ to a compound in which A is -CH=CH-;
- removing any protecting groups;
- forming a pharmaceutically acceptable salt.

Suitable leaving groups X¹ and X² will be apparent to those skilled in the art and include for example halogen, in particular chlorine. Suitable leaving groups for R¹⁰ will also be apparent to those skilled in the art and include for example C₁₋₄ alkylsulphonyl, particularly methylsulphonyl.

Suitably the cyclisation of a compound of structure (II) in the presence of a compound of structure (III) is carried out in a solvent and at a temperature of between ambient and the reflux temperature of the solvent used. Preferably the reaction is carried out at elevated temperature under pressure in a suitable solvent. For example, in a solvent such as 2-propanol at a temperature of 160-180° at a pressure of between 300-1000 KPa, (50-150 p.s.i.).

Suitable reagents providing the group R¹⁰ will be apparent to those skilled in the art and will of course depend on the nature of the group R¹⁰ sought. For example in the preparation of compounds of structure (I) in which R¹⁰ is halogen, for example chlorine, a suitable compound of structure (IV) can be reacted with phosphorous oxychloride, optionally in the presence of a suitable solvent and at an appropriate temperature; for compounds of structure (I) in which R¹⁰ is NH₂, a suitable compound of structure (IV) can be reacted with phenyl phosphorodiamidate, again optionally in the presence of a suitable solvent at an appropriate temperature.

Alternatively, compounds of structure (I) can be prepared from other compounds of structure (I), for example, compounds of structure (I) in which R¹⁰ is halogen can be converted into compounds of structure (I) in which R¹⁰ is other than halogen by reaction with an appropriate nucleophilic reagent capable of displacing the chlorine atom. Suitable nucleophilic reagents include for example an amine such as a C₁₋₄ alkylamine, for example methylamine in a suitable solvent such as methanol; such reagents can be used to form compounds of structure (I) in which R¹⁰ is C₁₋₄ alkylamino, particularly, methylamino. In addition compounds of structure (I) in which R¹⁰ is methyl can be converted into compounds of structure (I) in which R¹⁰ is CH₂OH, in two steps, firstly by oxidation of the adjacent ring nitrogen atom with, for example, m-chloroperbenzoic acid followed by rearrangement in the presence of, for example, trifluoroacetic anhydride.

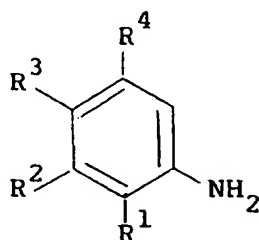
Further interconversions will be apparent to those skilled in the art, for example, compounds of structure (I) in which A is -(CH₂)₃- and R¹⁰ is hydrogen, can be converted to compounds of structure (IV) in which A is -(CH₂)₃-, in two steps, firstly by oxidation of the quinoline nitrogen atom, with for example, m-chloroperbenzoic acid followed by rearrangement in the presence of, for example, trifluoroacetic anhydride.

Suitable reagents for carrying out the oxidation of compounds of structure (I) in which A is (CH₂)₂ to compounds of structure (I) in which A is CH=CH will be apparent to those skilled in the art and include, for example, dehydrogenation in the presence of a noble metal catalyst, in particular palladium-on-carbon.

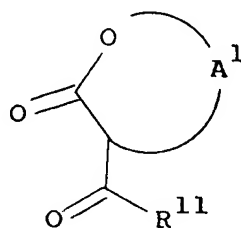
Pharmaceutically acceptable acid addition salts of the compounds of structure (I) can be prepared by standard procedures by, for example, reaction with suitable organic and inorganic acids the nature of which will be apparent to persons skilled in the art. For example, pharmaceutically acceptable salts can be formed by reaction with hydrochloric, sulphuric, or phosphoric acids; aliphatic, aromatic or heterocyclic sulphonic

acids or carboxylic acids such as, for example, citric, maleic or fumaric acids.

Certain intermediate compounds of structure (II) and (IV) are new. They can be prepared by procedures analogous to those known in the art. For example, compounds of structure (II) can be prepared by heating a compound of structure (V) and a compound of structure (VI)



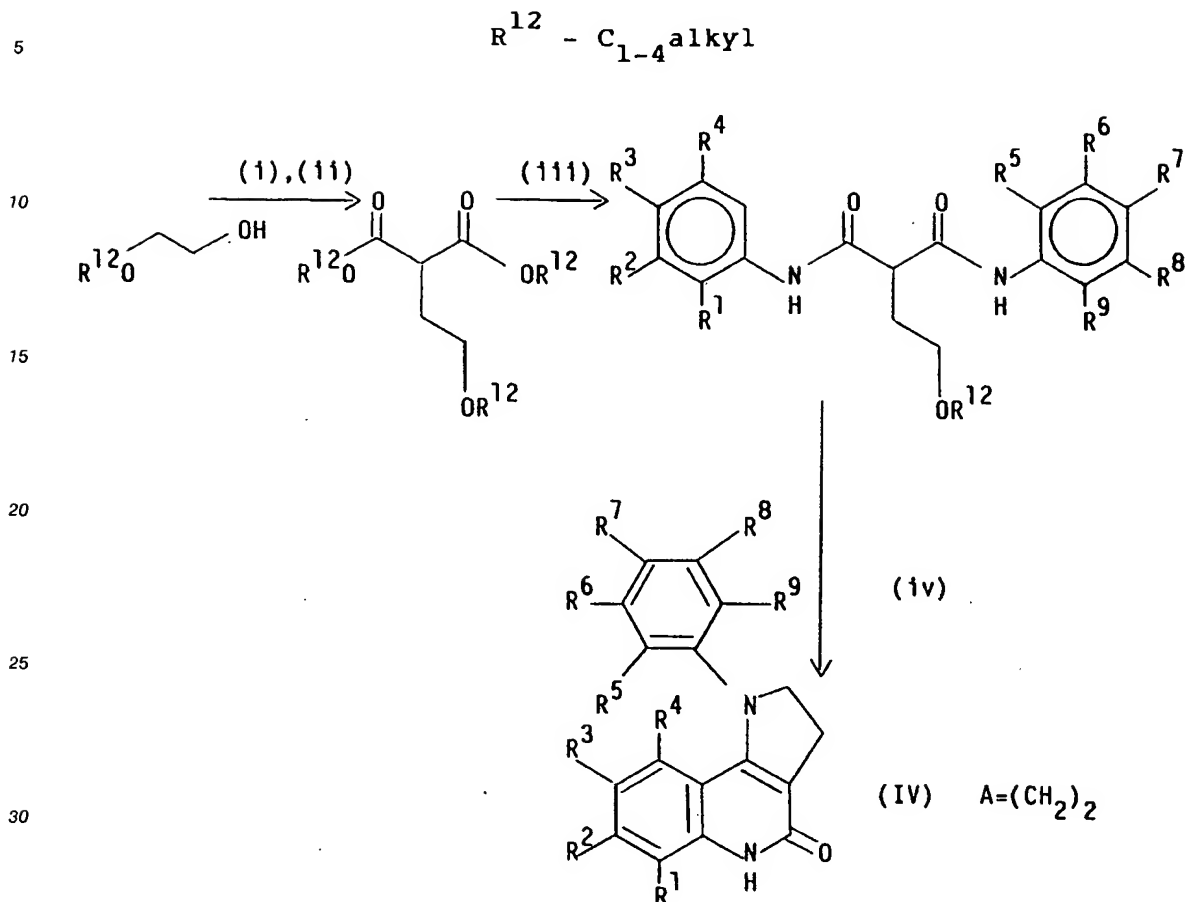
(V)



(VI)

in which, R^1 to R^4 are as described for structure (I), R^{11} is hydrogen or C_{1-4} alkyl and A^1 is $(\text{CH}_2)_2$ - or $-(\text{CH}_2)_3$ - optionally in the presence of a suitable solvent, followed by treatment with, for example, phosphorous oxychloride.

Compounds of structure (IV) in which R^1 to R^4 are the same as R^6 to R^9 and R^5 is hydrogen can be prepared by the reactions outlined in Scheme (I) below.

Scheme I

- 35 (i) $PhSO_2Cl$ (iii) compound (V)/200°
 (ii) $R^{12}O_2C-CH_2-CH_2-CO_2R^{12}$ (iv) Ph_2O , reflux
 EtONa/EtOH

40

The compounds of structure (I) so formed can be converted into the corresponding compounds of structure (IV) in which A is $CH=CH$ by oxidation in the presence of a palladium/carbon catalyst.

It is to be noted, and apparent to those skilled in the art that in the foregoing reactions, where necessary, groups R^1 to R^9 will be in protected form when undergoing the procedures described.

45

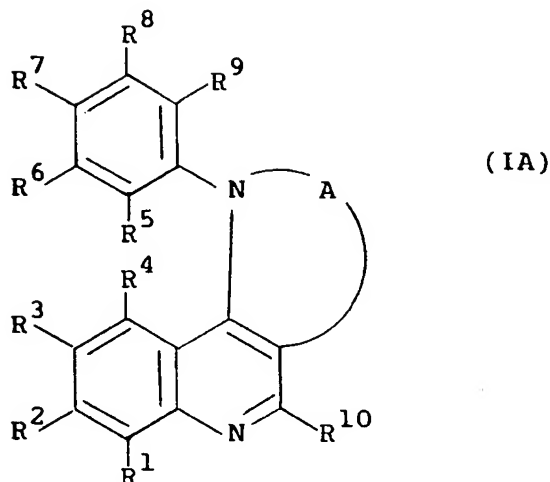
For example, in carrying out the reaction step (iv) of Scheme 1 any hydroxy or amino groups present in said substituents should be protected. Suitable protecting groups are as described in "Greene, T.W., Protective Groups in Organic Chemistry".

The compounds of structure (I) and their pharmaceutically acceptable salts and related compounds for which no pharmaceutical utility has been previously disclosed exert an anti-secretory effect by inhibition of the gastrointestinal $H^+K^+ATPase$ enzyme (Fellenius E., Berglindh T., Sachs G., Olke L., Elander B., Sjostrand S.E., and Wahlmark B., 1981, Nature, 290, 159-61).

50

In a further aspect therefore the present invention provides the compounds of structure (IA)

55



in which

20 R^1 to R^4 are the same or different and are each hydrogen, C_{1-4} alkyl, C_{1-6} alkoxy, phenyl, C_{1-6} alkylthio, C_{1-6} alkanoyl, amino, C_{1-6} alkylamino, di- C_{1-6} alkylamino, halogen, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^1 to R^4 are hydrogen.

R^5 to R^9 are the same or different and are each hydrogen, C_{1-6} alkyl, C_{1-6} alkoxy, C_{1-6} alkylthio, halogen, cyano, amino, hydroxy, carbamoyl, carboxy, C_{1-6} alkanoyl, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^5 to R^9 are hydrogen;

25 R^{10} is hydrogen, C_{1-6} alkyl, C_{1-6} alkoxy, halogen, hydroxy, $-CH_2OH$, C_{1-6} alkylthio, $NH(CH_2)_nOH$ in which n is 0 to 4 or a group $-NR^{11}R^{12}$ in which R^{11} and R^{12} are the same or different and are each hydrogen or C_{1-6} alkyl or together with the nitrogen atom to which they are attached form a saturated or unsaturated ring; and

30 A is $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

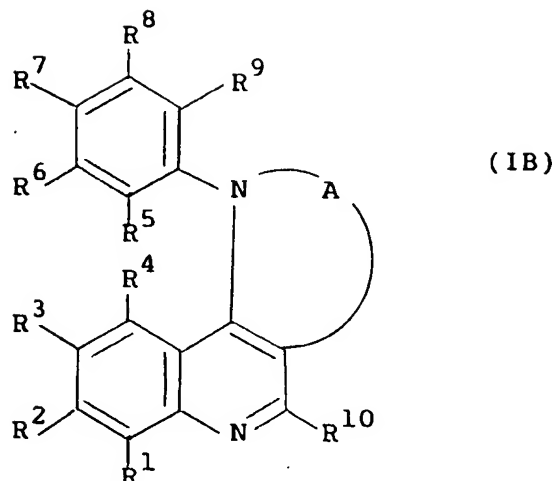
provided that

(i) when R^2 to R^9 are each hydrogen, R^{10} is methyl and R^1 is hydrogen, hydroxy or methoxy, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

35 (ii) when R^1 to R^6 and R^8 and R^9 are each hydrogen, R^{10} is methyl and R^7 is methyl or methoxy, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

(iii) when R^1 to R^8 are each hydrogen, R^9 is chlorine and R^{10} is methyl, A is $-(CH_2)_3$ or $-CH=CH-$,

and pharmaceutically acceptable salts thereof for use in therapy. The compounds of structure (IA) and their pharmaceutically acceptable salts inhibit exogenously and endogenously stimulated gastric acid secretion and are useful in the treatment of gastrointestinal diseases in mammals, in particular humans. Such diseases include, for example, gastric and duodenal ulcers, and Zollinger-Ellison Syndrome. In a still further aspect there is therefore provided the use of compounds of structure (IB)



in which

- 20 R^1 to R^4 are the same or different and are each hydrogen, C_1-6 alkyl, C_1-6 alkoxy, phenyl, C_1-6 alkylthio, C_1-6 alkanoyl amino, C_1-6 alkylamino, di- C_1-6 alkylamino, halogen, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^1 to R^4 are hydrogen.
- R^5 to R^9 are the same or different and are each hydrogen, C_1-6 alkyl, C_1-6 alkoxy, C_1-6 alkylthio, halogen, cyano, amino, hydroxy, carbamoyl, carboxy, C_1-6 alkanoyl, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^5 to R^9 are hydrogen;
- 25 R^{10} is hydrogen, C_1-6 alkyl, C_1-6 alkoxy, halogen, hydroxy, $-CH_2OH$, C_1-6 alkylthio, $NH(CH_2)_nOH$ in which n is 0 to 4 or a group $-NR^{11}R^{12}$ in which R^{11} and R^{12} are the same or different and are each hydrogen or C_1-6 alkyl or together with the nitrogen atom to which they are attached form a saturated or unsaturated ring; and
- 30 A is $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

or a pharmaceutically acceptable salt thereof in the preparation of a medicament for use in the treatment of ulcer disease.

Further, the compounds of structure (IB) can be used in the treatment of other disorders where an anti-secretory effect is desirable for example in patients with gastritis, NSAID induced gastritis, gastric ulcers, acute upper intestinal bleeding, in patients with a history of chronic and excessive alcohol consumption, and in patients with gastro oesophageal reflux disease (GERD).

In therapeutic use, the compounds of the present invention are usually administered in a standard pharmaceutical composition. The present invention therefore provides in a further aspect pharmaceutical compositions comprising a compound of structure (IB) or a pharmaceutically acceptable salt thereof and a pharmaceutically acceptable carrier.

The compounds of structure (IB) and their pharmaceutically acceptable salts which are active when given orally can be formulated as liquids, for example syrups, suspensions or emulsions, tablets, capsules and lozenges.

A liquid formulation will generally consist of a suspension or solution of the compound or pharmaceutically acceptable salt in a suitable liquid carrier(s) for example, ethanol, glycerine, non-aqueous solvent, for example polyethylene glycol, oils, or water with a suspending agent, preservative, flavouring or colouring agent.

A composition in the form of a tablet can be prepared using any suitable pharmaceutical carrier(s) routinely used for preparing solid formulations. Examples of such carriers include magnesium stearate, starch, lactose, sucrose and cellulose.

A composition in the form of a capsule can be prepared using routine encapsulation procedures. For example, pellets containing the active ingredient can be prepared using standard carriers and then filled into a hard gelatin capsule; alternatively, a dispersion or suspension can be prepared using any suitable pharmaceutical carrier(s), for example aqueous gums, celluloses, silicates or oils and the dispersion or suspension then filled into a soft gelatin capsule.

Typical parenteral compositions consist of a solution or suspension of the compound or pharmaceutically acceptable salt in a sterile aqueous carrier or parenterally acceptable oil, for example polyethylene glycol, polyvinyl pyrrolidone, lecithin, arachis oil or sesame oil. Alternatively, the solution can be lyophilised

and then reconstituted with a suitable solvent just prior to administration.

A typical suppository formulation comprises a compound of structure (IB) or a pharmaceutically acceptable salt thereof which is active when administered in this way, with a binding and/or lubricating agent such as polymeric glycols, gelatins or cocoa butter or other low melting vegetable or synthetic waxes or fats.

Preferably the composition is in unit dose form such as a tablet or capsule.

Each dosage unit for oral administration contains preferably from 1 to 250 mg (and for parenteral administration contains preferably from 0.1 to 25 mg) of a compound of structure (IB) or a pharmaceutically acceptable salt thereof calculated as the free base.

The present invention also provides a method of inhibiting gastric acid secretion which comprises administering to a mammal in need thereof an effective amount of a compound of structure (IB) or a pharmaceutically acceptable salt thereof.

The pharmaceutically acceptable compounds of the invention will normally be administered to a subject for the treatment of gastro-intestinal diseases and other conditions caused or exacerbated by gastric acidity.

The daily dosage regimen for an adult patient may be, for example, an oral dose of between 1 mg and 500 mg, preferably between 1 mg and 250 mg, or an intravenous, subcutaneous, or intramuscular dose of between 0.1 mg and 100 mg, preferably between 0.1 mg and 25 mg, of the compound of structure (IB) or a pharmaceutically acceptable salt thereof calculated as the free base, the compound being administered 1 to 4 times per day. Suitably the compounds will be administered for a period of continuous therapy, for example for a week or more.

In addition, the compounds of the present invention can be co-administered with further active ingredients, such as antacids (for example magnesium carbonate or hydroxide and aluminium hydroxide), non-steroidal anti-inflammatory drugs (for example indomethacin, aspirin or naproxen), steroids, or nitrite scavengers (for example ascorbic acid or aminosulphonic acid), or other drugs used for treating gastric ulcers (for example pirenzepine, prostanoids for example 16,16-dimethyl PGE₂, or histamine H₂-antagonists (for example, cimetidine).

The following examples illustrate the invention. Temperatures are recorded in degrees centigrade.

Example 1

Preparation of 1-(2-methoxyphenyl)-4-methyl-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

2-Methyl-3-(2-chloroethyl)-4-chloro-8-methoxyquinoline (2.70 g, 10 mmol) and 2-methoxyaniline hydrochloride (1.60 g, 10 mmol) in 1-butanol (40 ml) were heated at reflux for 6 hours then the solvent evaporated, the crude product taken up in dichloromethane, washed with aqueous sodium bicarbonate, dried and evaporated. Trituration with ether and recrystallisation from aqueous methanol gave 1-(2-methoxyphenyl)-4-methyl-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (0.62 g, 19%), m.p. 168-169°.

C ₂₀ H ₂₀ N ₂ O ₂			
Found	C 74.84,	H 6.33,	N 8.53
Requires	C 74.98,	H 6.29,	N 8.74

Example 2

Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

2-Methyl-3-(2-chloroethyl)-4-chloro-8-methoxyquinoline (8.37 g, 31 mmol) and 2-methylaniline hydrochloride (4.45 g, 31 mmol) in 1-butanol (100 ml) were heated at reflux for 5 days, then the solvent evaporated, the crude product taken up in dichloromethane, washed with aqueous sodium bicarbonate, dried and evaporated. Chromatography (silica gel, 2% methanolic ammonia in dichloromethane) and recrystallisation from aqueous ethanol gave 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (2.04 g, 22 %), m.p. 182-183°.

C ₂₀ H ₂₀ N ₂ O			
Found	C 79.04,	H 6.50,	N 9.21
Requires	C 78.92,	H 6.62,	N 9.20

Example 3

Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-6-hydroxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

2-Methyl-3-(2-chloroethyl)-4-chloro-8-methoxyquinoline (54 g, 0.2 mol), o-methylaniline hydrochloride (28.7 g, 0.2 mol) and 1-butanol (500 ml) were heated to 170 °C in a pressure vessel for 10 hours, then the solvent evaporated. Conversion to free base and chromatography (silica gel, 2% methanolic ammonia in dichloromethane) gave 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline in the early fractions. Later fractions were recrystallised from ethyl acetate to yield 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-6-hydroxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline, m.p. 144-146 °.

C ₁₉ H ₁₈ N ₂ O			
Found	C 78.49,	H 6.39,	N 9.70
Requires	C 78.59,	H 6.25,	N 9.65

Example 4

Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-6-methoxypyrrolo[3,2-c]quinoline

1-(2-Methylphenyl)-4-methyl-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (4.57 g, 15 mmol) in diphenyl ether (50 ml) was heated at reflux with 10% palladium-on-charcoal (1.0 g) for 1 hour then the catalyst removed on celite. Chromatography (silica gel, 1% methanolic ammonia in dichloromethane) and recrystallisation from ethyl acetate/petroleum ether gave 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-6-methoxypyrrolo[3,2-c]quinoline (2.2 g, 48%), m.p. 143-145 °.

C ₂₀ H ₁₈ N ₂ O			
Found	C 79.22,	H 6.05,	N 9.23
Requires	C 79.44,	H 6.00,	N 9.26

Example 5

Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4,6-dimethyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

2,8-Dimethyl-3-(2-chloroethyl)-4-chloroquinoline (7.63 g, 30 mmol) and 2-methylaniline hydrochloride (4.31 g, 30 mmol) in 1-butanol (100 ml) were heated at reflux for 4 days, then the solvent evaporated, the crude product taken up in dichloromethane, washed with aqueous sodium bicarbonate, dried and evaporated. Chromatography (silica gel, 2% methanolic ammonia in dichloromethane) and recrystallisation from aqueous ethanol gave 1-(2-methylphenyl)-4,6-dimethyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (1.95 g, 23%), m.p. 126-128 °.

C ₂₀ H ₂₀ N ₂			
Found	C 83.11,	H 7.06,	N 9.65
Requires	C 83.30,	H 6.99,	N 9.71

Example 6

Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

2-Methyl-3-(2-chloroethyl)-4-chloroquinoline (45 g, 0.16 mol), 2-methylaniline (35 ml, 0.32 mol) and ethanol (300 ml) were heated to 150 °C in a pressure vessel for 17 hours, then concentrated in vacuo. The product crystallised as the hydrochloride salt. Conversion to free base and recrystallisation from ethyl acetate yielded 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (19.1 g, 43%), m.p. 148-150 °.

C ₁₉ H ₁₈ N ₂			
Found	C 83.25,	H 6.66,	N 10.20
Requires	C 83.18,	H 6.61,	N 10.21

Example 7

Preparation of 1-(4-methoxy-2-methylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

2-Methyl-3-(2-chloroethyl)-4-chloroquinoline hydrochloride (5.53 g, 20 mmol) and 4-methoxy-2-methylaniline (5.15 ml, 40 mmol) in ethanol (100 ml) were heated at 170 °C in a pressure vessel for 24 hours, then the solvent evaporated, the crude product taken up in dichloromethane, washed with aqueous sodium bicarbonate, dried and evaporated. Chromatography (silica gel, 2% methanolic ammonia in dichloromethane) and recrystallisation from aqueous methanol gave 1-(4-methoxy-2-methylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (2.04 g, 22 %), m.p. 115-117 °.

C ₂₀ H ₂₀ N ₂ O. 0.4H ₂ O			
Found	C 77.07,	H 6.70,	N 8.85
Requires	C 77.09,	H 6.73,	N 8.99

Example 8

Preparation of 1-(2-methylphenyl)-7-methoxy-1,2,3,4-tetrahydropyridino[3,2-c]quinoline

A. Preparation of 3-(2-methoxyphenylaminomethylene)tetrahydropyran-2-one.

The sodium salt of 3-(hydroxymethylene)-tetrahydropyran-2-one (25 g, 0.17 mol) and 2-methoxyaniline hydrochloride (32 g, 0.2 mol) in ethanol (750 ml) were warmed to 70 °C with stirring for 2 hours, then filtered hot. After evaporation of the ethanol, the crude product was taken up in dichloromethane, washed with dilute hydrochloric acid, dried and evaporated. Trituration with ether gave 3-(2-methoxyphenylaminomethylene)tetrahydropyran-2-one (21.5 g, 55%) as a mixture of E and Z isomers, m.p. 85-100 °.

B. Preparation of 3-(3-chloropropyl)-4-chloro-8-methoxyquinoline.

3-(2-Methoxyphenylaminomethylene)-tetrahydropyran-2-one (11.67 g, 50 mmol) in phosphoryl chloride (50 ml) was heated at reflux for 1 hour. After cooling, the solution was poured onto ice, the mixture heated to boiling, charcoal added., and the hot solution filtered through celite. Subsequent cooling and addition of sodium hydroxide solution gave a solid which was filtered off and recrystallised from aqueous ethanol to yield 3-(3-chloropropyl)-4-chloro-8-methoxyquinoline (5.6 g, 41%), m.p. 86-89 °.

C. Preparation of 1-(2-methylphenyl)-7-methoxy-1,2,3,4-tetrahydropyridino[3,2-c]quinoline

A solution of 3-(3-chloropropyl)-4-chloro-8-methoxyquinoline (6.4 g, 23.6 mmol) and 2-methylaniline (5.0

ml, 47.2 mmol) in ethanol (250 ml) was heated at reflux for 4 days, then cooled and evaporated. Dichloromethane and aqueous sodium bicarbonate solution were added, and the organic layer washed with water, dried and evaporated. Chromatography (silica gel, 1% methanolic ammonia in dichloromethane) followed by crystallisation from ethyl acetate gave 1-(2-methylphenyl)-7-methoxy-1,2,3,4-tetrahydropyridino-
 5 [3,2-c]quinoline (1.92 g, 27%), m.p. 160-161°.

C ₂₀ H ₂₀ N ₂ O			
Found	C 78.80,	H 6.57,	N 9.23
Required	C 78.92,	H 6.62,	N 9.20

Example 9

15 Preparation of 1-(2-methoxyphenyl)-4-oxo-6-methoxy-2,3,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2-c]quinoline

A. preparation of 2-(2-ethoxyethyl)-N,N'-di(2-methoxyphenyl)malonodiamide

A mixture of o-anisidine (45.1 ml, 0.4 mol) and diethyl 2-ethoxyethylmalonate (46.5 g, 0.2 mol) was
 20 heated to 200° C as nitrogen was bubbled slowly through the mixture, and ethanol allowed to distill off. After 3 hours the crude product was allowed to cool and triturated with petroleum ether. The solid was filtered off and recrystallised from ethyl acetate/ petroleum ether to give 2-(2-ethoxyethyl)-N,N'-di(2-methoxyphenyl)-malonodiamide (36.6 g, 47%), m.p. 132-133°.

25 B. Preparation of 1-(2-methoxyphenyl)-4-oxo-6-methoxy-2,3,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2-c]quinoline

2-(2-Ethoxyethyl)-N,N'-di(2-methoxyphenyl)malonodiamide (31 g, 80 mmol) was stirred for 9 hours in diphenyl ether (120 ml) at reflux. The mixture was allowed to cool, diluted with petroleum ether, and the
 30 resulting solid filtered off. This was a mixture of the desired product plus 4-oxo-6-methoxy-2,3,4,5-tetrahydrofuro[3,2-c]quinoline. Repeated chromatography (silica gel, 1.5% methanolic ammonia in dichloromethane) followed by recrystallisation from ethyl acetate/petroleum ether gave a sample of 1-(2-methoxyphenyl)-4-oxo-6-methoxy-2,3,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2-c]quinoline (0.6 g), m.p. 204-205°.

C ₁₉ H ₁₈ N ₂ O ₃ . 0.03EtOAc			
Found	C 70.44,	H 5.48,	N 8.49
Requires	C 70.66,	H 5.66,	N 8.62

40 The bulk of the material was recrystallised once from ethyl acetate/petroleum ether, then used in subsequent synthetic steps without further purification.

Example 10

45 Preparation of 1-(2-methoxyphenyl)-4-chloro-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

1-(2-Methoxyphenyl)-4-oxo-6-methoxy-2,3,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2-c]quinoline (9.55 g) was dissolved in phosphoryl chloride (100 ml) and heated at reflux for 2.5 hours. After cooling, the solution was poured onto ice, made alkaline with aqueous sodium hydroxide solution, and extracted with dichloromethane. The
 50 organic extract was dried and evaporated, and the crude product purified by chromatography (silica gel, 50-100% diethyl ether in petroleum ether). The first compound to elute was 4-chloro-6-methoxy-2,3-dihydrofuro[3,2-c]quinoline, m.p. 99-101°. Later fractions containing the desired product were recrystallised from ethyl acetate, then ethyl acetate/ethanol to give 1-(2-methoxyphenyl)-4-chloro-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline, m.p. 183-184°.

C ₁₉ H ₁₇ ClN ₂ O ₂				
Found	C 67.03,	H 5.02,	N 8.15,	Cl 10.66
Requires	C 66.96,	H 5.03,	N 8.22,	Cl 10.40

Example 11

Preparation of 1-(2-methoxyphenyl)-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline hydrochloride

A suspension of 1-(2-methoxyphenyl)-4-chloro-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (2.5 g, 7.3 mmol) in ethanol (250 ml) was hydrogenated over 10% palladium on charcoal at an initial pressure of 4 bar. After 2.25 hours the solution was filtered through celite and evaporated. Crystallisation from ethanol/ethyl acetate gave 1-(2-methoxyphenyl)-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline hydrochloride as a hygroscopic solid (1.05 g, 42%), m.p. 213-214° (dec).

C ₁₉ H ₁₈ N ₂ O ₂ · HCl · 0.3H ₂ O			
Found	C 65.49,	H 5.41,	N 7.99
Requires	C 65.53,	H 5.67,	N 8.04

The mother liquors from the crystallisation were converted to the free base to give an oil which slowly crystallised (1.15 g, 51%), m.p. 173-176°.

Example 12

Preparation of 1-(2-methoxyphenyl)-4-amino-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

1-(2-Methoxyphenyl)-4-oxo-6-methoxy-2,3,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2-c]quinoline (1.5 g) and phenyl phosphorodiamidate (2.5 g) were fused at 230°C. After 45 minutes the mixture was diluted with diphenyl ether (10 ml), further phenyl phosphorodiamidate (2 g) added, and heated for a further 15 minutes at 230°C. Aqueous sodium hydroxide was added and the product extracted into dichloromethane. Chromatography (silica gel, 2.5-4% methanolic ammonia in dichloromethane) to remove unchanged starting material was followed by recrystallisation from ethanol/ethyl acetate to yield 1-(2-methoxyphenyl) 4-amino-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (0.36 g), m.p. 244-247° (dec).

C ₁₉ H ₁₉ N ₃ O ₂ · 0.3EtOH · 0.02EtOAc			
Found	C 70.69,	H 5.86,	N 12.79
Requires	C 70.85,	H 6.00,	N 12.95

Example 13

Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-dimethylamino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

A. Preparation of 2-(2-ethoxyethyl)-N,N'-di(2-methylphenyl)malonodiamide

A mixture of o-methylaniline (74 ml, 0.68 mol) and diethyl 2-ethoxyethylmalonate (80 g, 0.31 mol) was heated to 220°C as nitrogen was bubbled slowly through the mixture, and ethanol allowed to distill off. After 2.5 hours the crude product was allowed to cool, and triturated with petroleum ether. The solid was filtered off and washed with petroleum ether to give 2-(2-ethoxyethyl)-N,N'-di(2-methylphenyl)malonodiamide (270 g), which was used without further purification.

B. preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-oxo-6-methyl-2,3,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2-c]quinoline

2-(2-Ethoxyethyl)-N,N'-di(2-methylphenyl)malonodiamide (90 g) was stirred for 15 hours in diphenyl

ether (250 ml) at reflux, then the diphenyl ether evaporated off in *vacuo*. Crystallisation of the residue from petroleum ether gave 1-(2-methylphenyl)-4-oxo-6-methyl-2,3,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2-c]quinoline (21 g), which was used without further purification.

5 C. Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-chloro-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

1-(2-Methylphenyl)-4-oxo-6-methyl-2,3,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2-c]quinoline (16 g) was dissolved in phosphoryl chloride (100 ml) and heated at reflux for 5 hours. After cooling, the solution was poured onto ice, made alkaline with aqueous sodium hydroxide solution, and extracted with dichloromethane, which was dried and evaporated. Crystallisation from ethyl acetate gave 1-(2-methylphenyl)-4-chloro-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo- [3,2-c]quinoline, which was used without further purification.

D. Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-dimethylamino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

15 1-(2-Methylphenyl)-4-chloro-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (1.5 g, 4.9 mmol) and dimethylamine (33% in ethanol, 150 ml) were heated to 180 °C in a pressure vessel for 18 hours, then evaporated, taken up in dichloromethane, washed with sodium bicarbonate, dried and evaporated. Crystallisation from aqueous ethanol gave 1-(2-methylphenyl)-4-dimethylamino- 6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]-quinoline (0.97 g, 63%), m.p. 120-121 °.

C ₂₁ H ₂₃ N ₃ · 0.1H ₂ O			
Found	C 79.06,	H 7.31,	N 13.20
Requires	C 79.01,	H 7.33,	N 13.16

Example 14

30 Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-methylamino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

1-(2-Methylphenyl)-4-chloro-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (1.5 g, 4.9 mmol) and methylamine (33% in ethanol, 250 ml) were heated to 180 °C in a pressure vessel for 24 hours, then evaporated. Crystallisation from aqueous ethanol gave 1-(2-methylphenyl)-4-methylamino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (1.05 g, 71%), m.p. 165-167 °.

C ₂₀ H ₂₁ N ₃ · 0.1H ₂ O			
Found	C 78.77,	H 6.89,	N 13.78
Requires	C 78.71,	H 7.00,	N 13.77

Example 15

45 Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-amino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

Impure 1-(2-methylphenyl)-4-oxo-6-methyl-2,3,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2-c]quinoline (10.0 g) and phenyl phosphorodiamidate (12 g) were fused at 230 °C. After 30 minutes the mixture was diluted with diphenyl ether (50 ml), further phenyl phosphorodiamidate (4 g) added, and heated for a further 30 minutes at 230 °C. Aqueous sodium hydroxide was added and the product extracted into dichloromethane. Chromatography (silica gel, 3% methanolic ammonia in dichloromethane) to remove unchanged starting material was followed by recrystallisation from ethanol to yield 1-(2-methylphenyl)-4-amino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo-[3,2-c]quinoline (1.51 g), m.p. 173-174 °.

C ₁₉ H ₁₉ N ₃			
Found	C 78.80,	H 6.70,	N 14.55
Requires	C 78.86,	H 6.62,	N 14.52

Example 16

Preparation of 1-(2-methylphenyl)-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

1-(2-Methylphenyl)-4-chloro-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (1.5 g) in ethanol (100 ml) was hydrogenated over 10% palladium on charcoal (0.25 g) at an initial pressure of 3 bar. After 7 hours the mixture was filtered through celite and evaporated. Conversion to free base and recrystallisation from ethyl acetate/petroleum ether yielded 1-(2-methylphenyl)-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (0.41 g, 31 %), m.p. 109-110°.

C ₁₉ H ₁₈ N ₂			
Found	C 83.05,	H 6.69,	N 10.20
Requires	C 83.18,	H 6.61,	N 10.21

Example 17

Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-methoxy-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

1-(2-Methylphenyl)-4-chloro-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (0.62 g, 2 mmol), sodium methoxide (1.0 g, 18.5 mmol) and methanol (30 ml) were heated to 170° C in a pressure vessel for 18 hours, then the solvent evaporated in vacuo. Conversion to free base, chromatography (silica gel, 40:60 dichloromethane/petroleum ether) and recrystallisation from methanol yielded 1-(2-methylphenyl)-4-methoxy-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo- [3,2-c]quinoline (0.30 g), m.p. 107-108°.

C ₂₀ H ₂₀ N ₂ O			
Found	C 78.88,	H 6.63,	N 9.15
Requires	C 78.92,	H 6.62,	N 9.20

Example 18

Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-(3-hydroxypropylamino)-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline

A. Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-oxo-6-methyl-4,5-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

1-(2-Methylphenyl)-4-oxo-6-methyl-2,3,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2-c]quinoline (9.25 g), diphenyl ether (75 ml) and 10% palladium on charcoal (1 g) were heated at reflux for 4 hours, cooled, diluted with ethyl acetate, and filtered through celite. Further dilution with ethyl acetate induced crystallisation of 1-(2-methylphenyl)-4-oxo-6-methyl-4,5-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (6.68 g), m.p. 226-232°, which was used without further purification.

B. Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-chloro-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline

1-(2-Methylphenyl)-4-oxo-6-methyl-4,5-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (4.75 g) and phosphoryl chloride (40 ml) were heated at reflux for 1.5 hours. The phosphoryl chloride was evaporated in vacuo, the residue poured onto ice and extracted with dichloromethane, which was dried and evaporated. Crystallisation from ethanol yielded 1-(2-methylphenyl)-4-chloro-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline (4.76 g), m.p. 135-137°.

C. Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-(3-hydroxypropylamino)-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline

1-(2-Methylphenyl)-4-chloro-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline (1.0 g) and 3-aminopropanol (3.0 g) were heated to 150 °C for 3 hours. Chromatography (silica gel, 2% methanolic ammonia in dichloromethane) and recrystallisation from ethyl acetate/petroleum ether yielded 1-(2-methylphenyl)-4-(3-hydroxypropylamino)-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline (0.57 g), m.p. 135-137 °.

C ₂₂ H ₂₃ N ₃ O. 0.02EtOAc			
Found	C 76.16,	H 6.75,	N 12.15
Requires	C 76.38,	H 6.72,	N 12.10

Example 19

Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-(2-hydroxyethylamino)-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline

1-(2-Methylphenyl)-4-chloro-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline (1.0 g) and ethanolamine (3.0 g) were heated to 150 °C for 3 hours. Chromatography (silica gel, 2% methanolic ammonia in dichloromethane) and recrystallisation from ethyl acetate/petroleum ether yielded 1-(2-methylphenyl)-4-(2-hydroxyethylamino)-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline (0.78 g), m.p. 187-188 °.

C ₂₁ H ₂₁ N ₃ O			
Found	C 76.57,	H 6.28,	N 12.83
Requires	C 76.11,	H 6.39,	N 12.68

Example 20

Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-methylamino-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline

1-(2-Methylphenyl)-4-chloro-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline (1.5 g, 4.9 mmol) and methylamine (33% in ethanol, 50 ml) were heated to 150 °C in a pressure vessel for 16 hours, then the solvent evaporated. Chromatography (silica gel, 2% methanolic ammonia in dichloromethane) and recrystallisation from aqueous ethanol yielded 1-(2-methylphenyl)-4-methylamino-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline (0.62 g), m.p. 129-130 °.

C ₂₀ H ₁₉ N ₃			
Found	C 79.80,	H 6.47,	N 13.94
Requires	C 79.70,	H 6.35,	N 13.94

Example 21

Preparation of 2-(methylphenyl)-4-methyl-6-fluoro-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

A. Preparation of 3-(2-chloroethyl)-4-chloro-8-fluoro-2-methylquinoline

2-Fluoroaniline (9.65 ml, 0.1 mol) and 2-acetyl-8-butyrolactone (10.76 ml, 0.1 mol) were heated to 120 ° for 1 hour, then 160 ° for 2 hours. The mixture was cooled, phosphoryl chloride (100 ml) added, and the resulting solution heated at reflux for 1.5 hours. After cooling, the mixture was poured onto ice and extracted with dichloromethane, which was washed with sodium bicarbonate solution, water and brine, dried and evaporated. Trituration with ether followed by recrystallisation from ethanol gave 3-(2-chloroethyl)-4-chloro-8-fluoro-2-methylquinoline (3.68 g), m.p. 101-103 °.

B. Preparation of 2-(methylphenyl)-4-methyl-6-fluoro-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

3-(2-Chloroethyl)-4-chloro-8-fluoro-2-methylquinoline (2.58 g, 10 mmol) and 2-methylaniline hydrochloride (2.87 g, 20 mmol) in 2-propanol (25 ml) were heated to 170° in a pressure vessel for 18 hours. The solvent was evaporated, the residue taken up in dichloromethane and washed with sodium bicarbonate solution. Evaporation of the dichloromethane, trituration with ether, and recrystallisation from methanol then ethyl acetate gave 2-(methylphenyl)-4-methyl-6-fluoro-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (0.85 g), m.p. 209-211°.

C ₁₉ H ₁₇ FN ₂			
Found	C 78.24,	H 5.87,	N 9.59
Requires	C 78.06,	H 5.86,	N 9.58

Example 22

Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-methylthio-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

1-(2-Methylphenyl)-4-chloro-6-methyl-2,3-dihydro pyrrolo-[3,2-c]quinoline (1.54 g, 5 mmol) and sodium methanethiolate (1.40 g, 20 mmol) in 2-propanol (25 ml) were heated at 170° in a pressure vessel for 18 hours. The solvent was evaporated, the residue taken up in dichloromethane and washed with sodium bicarbonate solution. Chromatography (silica gel, dichloromethane) and crystallisation from methanol gave 1-(2-methylphenyl)-4-methylthio-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo-[3,2-c]quinoline (0.8 g), m.p. 111-113°.

C ₂₀ H ₂₀ N ₂ S. 0.2MeOH				
Found	C 74.26,	H 6.15,	N 8.59,	S 9.93
Require	C 74.23,	H 6.41,	N 8.57,	S 9.81

Example 23

Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-hydroxymethyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

A. Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-5-oxo-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline.

1-(2-Methylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (15.0 g, 0.055 mol) was stirred at 0° C in chloroform (200 ml). A solution of m-chloroperoxybenzoic acid (9.5 g, 0.055 mol) in chloroform (100 ml) was added dropwise keeping the temperature below 5° C. The mixture was stirred for a further 30 minutes and the solvent then evaporated. The residue was chromatographed (silica gel, 2% methanolic ammonia in dichloromethane) to afford 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-5-oxo-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (1.8 g, 11.3%) m.p. 212-4°.

B. Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-hydroxymethyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

1-(2-Methylphenyl)-4-methyl-5-oxo-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (3.5 g, 0.0155 mol) was heated in acetic anhydride (75 ml) over a steam bath for 30 minutes. The solvent was evaporated and the residue was again heated over a steam bath in 10% hydrochloric acid for 45 minutes. When cool the solution was neutralised with sodium bicarbonate and extracted into dichloromethane. The organic solution was dried and evaporated then chromatographed (silica gel, 2% methanolic ammonia in dichloromethane) to afford 1-(2-methylphenyl)-4-hydroxymethyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline as crystals from ethyl acetate (0.56 g, 16%) m.p. 164-6°.

C ₁₉ H ₁₈ N ₂ O			
Requires:	C 78.59,	H 6.25,	N 9.65
Found:	C 78.32,	H 6.25,	N 9.58

Example 24Preparation of 1-(2-methylphenyl)-5-oxo-7-methoxy-1,2,3,4,5,6- hexahydropyridino[3,2-c]quinoline

5 A. Preparation of 1-(2-methylphenyl)-7-methoxy-6-oxo-1,2,3,4- tetrahydropyridino[3,2-c]quinoline

1-(2-methylphenyl)-7-methoxy-1,2,3,4-tetrahydropyridino-[3,2-c]quinoline (0.26 g, 0.85 mmol) was stirred at 0-5°C in chloroform (20 ml) and m-chloroperoxybenzoic acid (0.15 g) in chloroform (2 ml) was added. Stirring was continued at 0°C for 2 hours. The solvent was evaporated and the residue was chromatog-
 10 raphed (silica gel, 2-3% methanolic ammonia in dichloromethane) to afford the required 1-(2-methylphenyl)-7-methoxy-6-oxo-1,2,3,4-tetrahydropyridino(3,2-c]quinoline (0.08 g, 29%).

B. Preparation of 1-(2-methylphenyl)-5-oxo-7-methoxy-1,2,3,4,5,6-hexahydropyridino[3,2-c]quinoline

15 1-(2-methylphenyl)-7-methoxy-6-oxo-1,2,3,4-tetrahydropyridino-[3,2-c]quinoline (0.08 g, 0.25 mmol) was heated over a steam bath in acetic anhydride (10 ml) for 40 minutes. The solvent was evaporated and the residue was reheated over a steam bath in 10% hydrochloric acid (10 ml) for 30 minutes. The product was extracted into chloroform and chromatographed (silica gel, 1% methanol in chloroform) to give 1-(2-
 20 methylphenyl)-5-oxo-7-methoxy-1,2,3,4,5,6-hexahydropyridino[3,2-c]- quinoline (5 ml) m.p. 203-5°.

Example 25Preparation of 1-(2-methylphenyl)-4-(4-hydroxybutylamino)-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline hydrochloride

25 1-(2-methylphenyl)4-chloro-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline (1.0 g, 3.26 mmol) was dissolved in 4-aminobutanol (3.0 g) and stirred for 6 hours at 170°. Chromatography (silica gel, 2% methanolic ammonia in dichloromethane), conversion to the hydrochloride and recrystallisation from ethanol/ether gave 1-(2-
 30 methylphenyl)-4-(4-hydroxybutylamino)-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline hydrochloride (0.8 g), m.p. 176-178°.

C ₂₃ H ₂₅ N ₃ O.HCl.0.2H ₂ O				
Found	C 69.31,	H 6.67,	N 10.53,	Cl 8.59
Requires	C 69.30,	H 6.65,	N 10.54,	Cl 8.89

Example 2640 Preparation of 1-(4-hydroxy-2-methylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

A solution of 4-chloro-3-chloroethyl-2-methylquinoline hydrochloride (1.28 g, 4.6 mmol) and 4-hydroxy-2-methylaniline (1.13 g, 9.2 mmol) in n-butanol (20 ml) was heated at reflux under a nitrogen atmosphere for 20 hours, then evaporated. Chromatography (silica gel, 5-7% methanolic ammonia in dichloromethane) and
 45 recrystallisation from aqueous methanol gave 1-(4-hydroxy-2-methylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (0.16 g), m.p. 315-318°.

C ₁₉ H ₁₈ N ₂ O			
Found	C 78.55,	H 6.27,	N 9.56
Requires	C 78.59,	H 6.25,	N 9.65

Example 2755 Preparation of 1-(4-methoxy-2-methylphenyl)-4-methyl-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

A mixture of 2-methyl-3-(2-chloroethyl)-4-chloro-8-methoxyquinoline hydrochloride (15.33 g, 50 mmol),

4-methoxy-2-methylaniline (9.0 ml, 70 mmol) and 2-propanol (200 ml) was heated at reflux for 2 days, then evaporated. The crude product was triturated with ether then recrystallised twice from aqueous ethanol to give the title compound (3.16 g), m.p. 163-167°.

C ₂₁ H ₂₂ N ₂ O ₂ · 0.9H ₂ O			
Found	C 72.02,	H 6.84,	N 7.98
Requires	C 71.93,	H 6.84,	N 7.99

Example 28

Preparation of 1-(2,6-dimethylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

A mixture of 2-methyl-3-(2-chloroethyl)-4-chloroquinoline hydrochloride (13.8 g, 50 mmol), 2,6-dimethylaniline (12.5 ml, 100 mmol) and 2-propanol (400 ml) was heated to 140° for 5 days in a pressure vessel, then cooled and evaporated. The crude product was converted to free base and chromatographed (silica gel, methanolic ammonia in dichloromethane). Recrystallisation from aqueous methanol followed by aqueous ethanol gave 1-(2,6-dimethylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline (1.52 g), m.p. 149-152°.

C ₂₀ H ₂₀ N ₂			
Found	C 83.02,	H 6.99,	N 9.65
Requires	C 83.30,	H 6.99,	N 9.71

Example A

A tablet for oral administration is prepared by combining

	Mg/Tablet
Compound of structure (I)	100
Mannitol	153
Starch	33
crospovidone	12
microcrystalline cellulose	30
magnesium stearate	2
	<hr/>
	330 mg

into a 9 mm tablet.

Example B

An injection for parenteral administration was prepared from the following

Compound of Structure 1	6.68%(w:v)
1M citric acid	30%(v:v)
sodium hydroxide (qs)	to pH 3.2
water for injection EP	to 100 ml

The compound of Structure 1 was dissolved in the citric acid and the pH slowly adjusted to pH 3.2 with the sodium hydroxide solution. The solution was then made up to 100 ml with water, sterilised by filtration and sealed into appropriately sized ampoules and vials.

Biological Data.

(A) $H^+ K^+$ ATPase Activity.

The effects of a single high concentration (100 μ M) of a compound of structure (I) on K-stimulated ATPase activity in lyophilised gastric vesicles was determined. Preferred compounds of structure (I) were also tested over a range of concentrations to determine IC_{50} values.

(i) Preparation of lyophilised gastric vesicles (H/K-ATPase).

Lyophilised gastric vesicles were prepared from pig fundic mucosa after the method of Keeling et. al. (Biochem. Pharmacol., 34, 2967, 1985).

(ii) K^+ -stimulated ATPase activity.

K^+ -stimulated ATPase activity was determined at 37°C in the presence of the following : 10 mM Pipes/Tris buffer pH 7.0, 2 mM $MgSO_4$, 1 mM KCl, 2 mM Na_2ATP and 3 μ g protein/ml lyophilised gastric vesicles. After incubation for 30 minutes, the inorganic phosphate hydrolysed from ATP was determined by the method of Yoda and Hokin (Biochem. Biophys. Res. Commun. 40, 880, 1970).

Compounds of structure (I) were dissolved in dimethylsulphoxide which up to the highest concentration used had no effect on K^+ -stimulated ATPase activity.

The effect of the highest concentration of each compound of structure (I) on the recovery of a standard amount of inorganic phosphate was also determined.

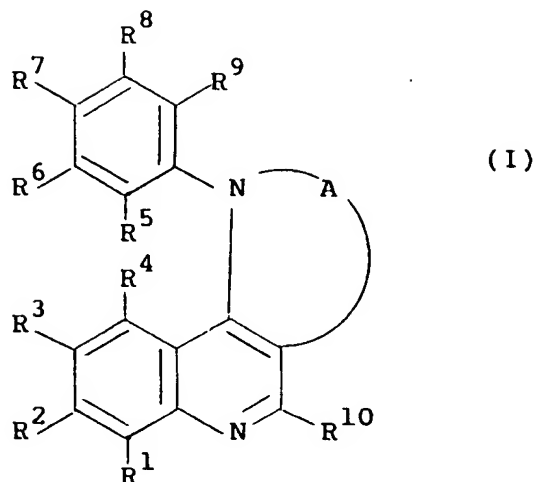
(iii) Results.

The compounds of each of examples 1 to 16 and 18 to 21, 23 and 25 to 28 were assayed in the above-noted screen and found to have IC_{50} values in the range of from 0.17 to 33 μ M.

Claims

Claims for the following Contracting States : AT, BE, CH, DE, FR, GB, IT, LI, LU, NL, SE

1. A compound of structure (I)



in which

R^1 to R^4 are the same or different and are each hydrogen, C_{1-4} alkyl, C_{1-6} alkoxy, phenyl, C_{1-6} alkylthio, C_{1-4} alkanoyl, amino, C_{1-6} alkylamino, di- C_{1-6} alkylamino, halogen, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^1 to R^4 are hydrogen.

R^5 to R^9 are the same or different and are each hydrogen, C_{1-6} alkyl, C_{1-6} alkoxy, C_{1-6} alkylthio, halogen, cyano, amino, hydroxy, carbamoyl, carboxy, C_{1-6} alkanoyl, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^5 to R^9 are hydrogen;

R^{10} is hydrogen, C_{1-6} alkyl, C_{1-6} alkoxy, halogen, hydroxy, $-CH_2OH$, C_{1-6} alkylthio, $NH-(CH_2)_nOH$ in which n is 0 to 4 or a group $-NR^{11}R^{12}$ in which R^{11} and R^{12} are the same or different and are each hydrogen or C_{1-6} alkyl or together with the nitrogen atom to which they are attached form a saturated or unsaturated ring; and

A is $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

provided that

(i) when R^1 to R^7 are each hydrogen, one of R^8 and R^9 is hydrogen and the other is hydrogen or methoxy and R^{10} is methyl, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

(ii) when R^1 to R^6 and R^8 and R^9 are each hydrogen, R^7 is hydroxy and R^{10} is methyl, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

(iii) when R^1 to R^9 are each hydrogen and R^{10} is chlorine, A is $-(CH_2)_3-$;

(iv) when R^1 to R^{10} are each hydrogen, A is $-(CH_2)_3-$;

(v) when R^1 and R^2 and R^4 to R^{10} are each hydrogen and R^3 is methoxy, A is $-(CH_2)_2-$ or $-(CH_2)_3-$;

(vi) when R^2 to R^9 are each hydrogen, R^{10} is methyl and R^1 is hydrogen, hydroxy or methoxy, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

(vii) when R^1 to R^6 and R^8 and R^9 are each hydrogen, R^{10} is methyl and R^7 is methyl or methoxy, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

(viii) when R^1 to R^8 are each hydrogen, R^9 is chlorine and R^{10} is methyl, A is $-(CH_2)_3$ or $-CH=CH-$;

(ix) when R^1 and R^2 and R^4 to R^9 are each hydrogen, R^{10} is methyl and R^3 is hydrogen or methoxy, A is $-(CH_2)_2-$ or $-(CH_2)_3-$;

or a pharmaceutically acceptable salt thereof.

2. A compound according to Claim 1 in which A is $-(CH_2)_2-$.

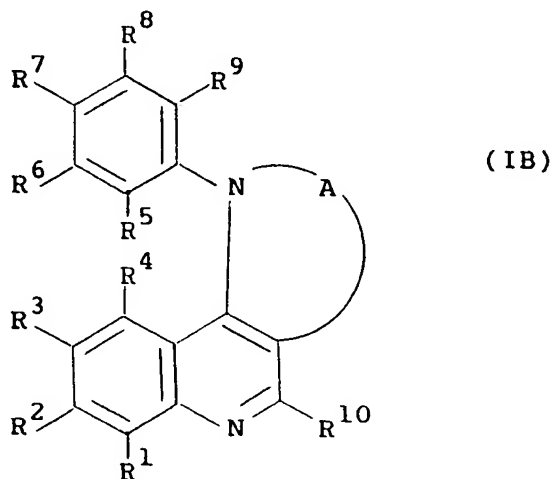
3. A compound according to Claim 1 in which A is $-CH=CH-$.

4. A compound according to any one of claims 1 to 3 in which R^{10} is a group $-NR^{11}R^{12}$ in which R^{11} and R^{12} are as described for structure (I).

5. A compound according to any one of claims 1 to 3 in which R^{10} is C_{1-6} alkyl.

6. A compound according to any one of Claims 1 to 5 in which R^1 is C_{1-6} alkyl or C_{1-6} alkoxy.

7. A compound according to Claim 6 in which R⁹ is C₁₋₆ alkyl.
8. A compound according to Claim 1 which is
- 1-(2-methoxyphenyl)-4-methyl-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-6-hydroxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-6-methoxypyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4,6-dimethyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(4-methoxy-2-methylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-7-methoxy-1,2,3,4-tetrahydropyridino[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methoxyphenyl)-4-oxo-6-methoxy-2,3,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methoxyphenyl)-4-chloro-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methoxyphenyl)-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline hydrochloride
 - 1-(2-methoxyphenyl)-4-amino-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-dimethylamino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methylamino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-amino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methoxy-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-(3-hydroxypropylamino)-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-(2-hydroxyethylamino)-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methylamino-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline
9. A pharmaceutical composition comprising a compound of structure (IB)



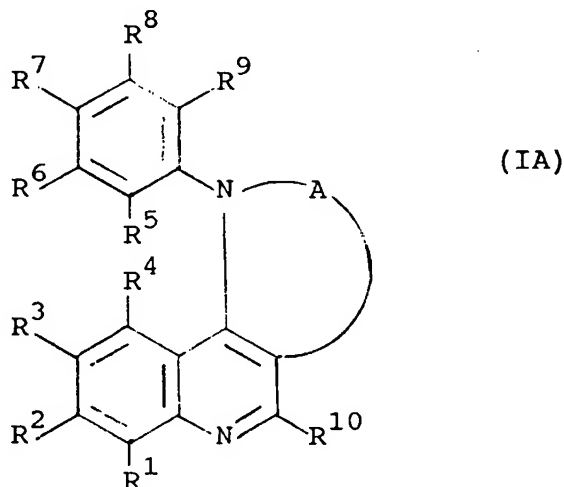
- in which
- R¹ to R⁴ are the same or different and are each hydrogen, C₁₋₄ alkyl, C₁₋₆ alkoxy, phenyl, C₁₋₆ alkylthio, C₁₋₆ alkanoyl, amino, C₁₋₆ alkylamino, diC₁₋₆ alkylamino, halogen, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R¹ to R⁴ are hydrogen.
 - R⁵ to R⁹ are the same or different and are each hydrogen, C₁₋₆ alkyl, C₁₋₆ alkoxy, C₁₋₆ alkylthio, halogen, cyano, amino, hydroxy, carbamoyl, carboxy, C₁₋₆ alkanoyl, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R⁵ to R⁹ are hydrogen;
 - R¹⁰ is hydrogen, C₁₋₆ alkyl, C₁₋₆ alkoxy, halogen, hydroxy, -CH₂OH, C₁₋₆ alkylthio, NH-(CH₂)_nOH in which n is 0 to 4 or a group -NR¹¹R¹² in which R¹¹ and R¹² are the same or different and are each hydrogen or C₁₋₆ alkyl or together with the nitrogen atom to which they are attached form a saturated or unsaturated ring; and
 - A is -(CH₂)₂-, -(CH₂)₃- or -CH=CH-;
- provided that
- (i) when R² to R⁹ are each hydrogen, R¹⁰ is methyl and R¹ is hydrogen, hydroxy or methoxy, A is

-(CH₂)₃- or -CH=CH-;

(ii) when R¹ to R⁶ and R⁸ and R⁹ are each hydrogen, R¹⁰ is methyl and R⁷ is methyl or methoxy, A is -(CH₂)₃- or -CH=CH-;

(iii) when R¹ to R⁸ are each hydrogen, R⁹ is chlorine and R¹⁰ is methyl, A is -(CH₂)₃- or -CH=CH-, or a pharmaceutically acceptable salt thereof and a pharmaceutical carrier.

10. A compound of structure (IA)



in which

R¹ to R⁴ are the same or different and are each hydrogen, C₁₋₄ alkyl, C₁₋₆ alkoxy, phenyl, C₁₋₆ alkylthio, C₁₋₆ alkanoyl, amino, C₁₋₆ alkylamino, diC₁₋₆ alkylamino, halogen, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R¹ to R⁴ are hydrogen.

R⁵ to R⁹ are the same or different and are each hydrogen, C₁₋₆ alkyl, C₁₋₆ alkoxy, C₁₋₆ alkylthio, halogen, cyano, amino, hydroxy, carbamoyl, carboxy, C₁₋₆ alkanoyl, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R⁵ to R⁹ are hydrogen;

R¹⁰ is hydrogen, C₁₋₆ alkyl, C₁₋₆ alkoxy, halogen, hydroxy, -CH₂OH, C₁₋₆ alkylthio, NH-(CH₂)_nOH in which n is 0 to 4 or a group -NR¹¹R¹² in which R¹¹ and R¹² are the same or different and are each hydrogen or C₁₋₆ alkyl or together with the nitrogen atom to which they are attached form a saturated or unsaturated ring; and

A is -(CH₂)₂-, -(CH₂)₃- or -CH=CH-;

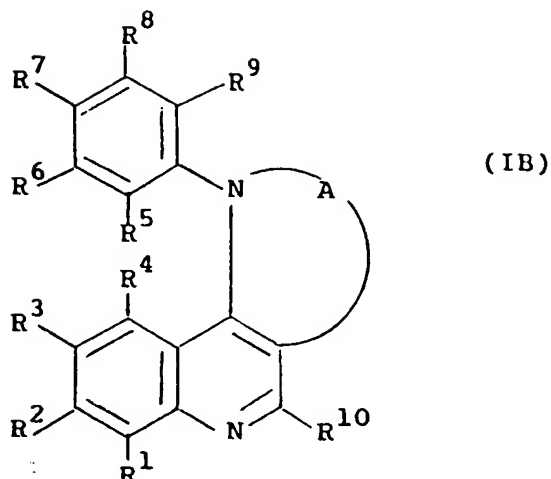
provided that

(i) when R² to R⁹ are each hydrogen, R¹⁰ is methyl and R¹ is hydrogen, hydroxy or methoxy, A is -(CH₂)₃- or -CH=CH-;

(ii) when R¹ to R⁶ and R⁸ and R⁹ are each hydrogen, R¹⁰ is methyl and R⁷ is methyl or methoxy, A is -(CH₂)₃- or -CH=CH-;

(iii) when R¹ to R⁸ are each hydrogen, R⁹ is chlorine and R¹⁰ is methyl, A is -(CH₂)₃- or -CH=CH-, or a pharmaceutically acceptable salt thereof for use as a therapeutic agent.

11. Use of a compound of structure (IB)

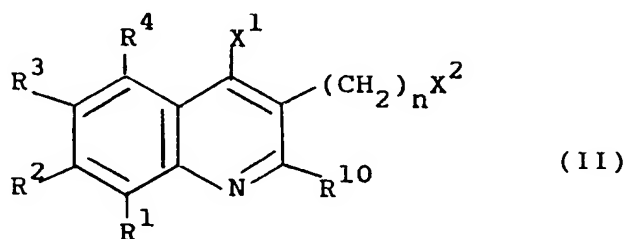


in which

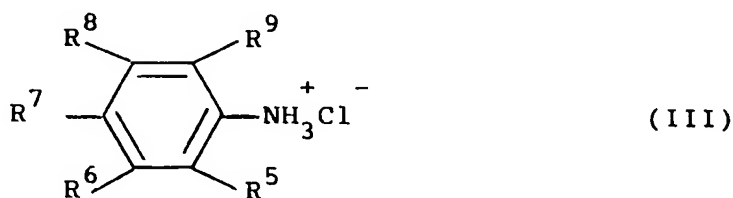
- 20 R^1 to R^4 are the same or different and are each hydrogen, C_{1-4} alkyl, C_{1-6} alkoxy, phenyl, C_{1-6} alkylthio, C_{1-6} alkanoyl, amino, C_{1-6} alkylamino, di- C_{1-6} alkylamino, halogen, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^1 to R^4 are hydrogen.
- 25 R^5 to R^9 are the same or different and are each hydrogen, C_{1-6} alkyl, C_{1-6} alkoxy, C_{1-6} alkylthio, halogen, cyano, amino, hydroxy, carbamoyl, carboxy, C_{1-6} alkanoyl, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^5 to R^9 are hydrogen;
- 30 R^{10} is hydrogen, C_{1-6} alkyl, C_{1-6} alkoxy, halogen, hydroxy, $-CH_2OH$, C_{1-6} alkylthio, $NH-(CH_2)_nOH$ in which n is 0 to 4 or a group $-NR^{11}R^{12}$ in which R^{11} and R^{12} are the same or different and are each hydrogen or C_{1-6} alkyl or together with the nitrogen atom to which they are attached form a saturated or unsaturated ring; and
- A is $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;
- or a pharmaceutically acceptable salt thereof for the preparation of a medicament for use in the treatment of ulcer disease.

12. A process for the preparation of a compound according to Claim 1 which comprises

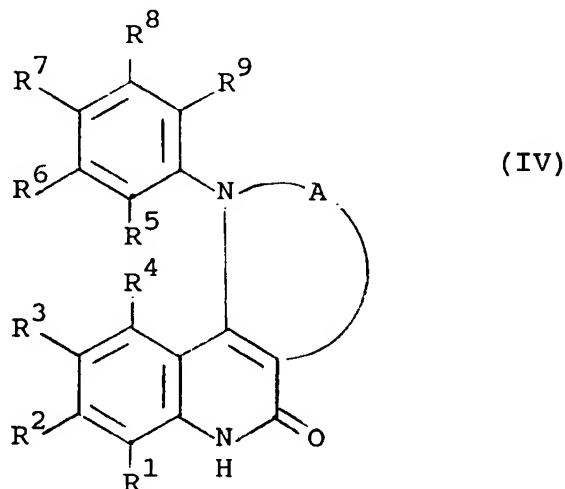
- 35 (a) for compounds in which R^{10} is hydrogen or C_{1-6} alkyl, cyclisation of a compound of structure (II)



in which R^1 to R^4 and R^{10} are as described for structure (I), n is 2 or 3 and X^1 and X^2 are leaving groups, in the presence of a compound of structure (III)



in which R⁵ to R⁹ are as described for structure (I); or
 (b) for compounds in which R¹⁰ is other than C₁₋₆alkyl reaction of a compound of structure (IV)

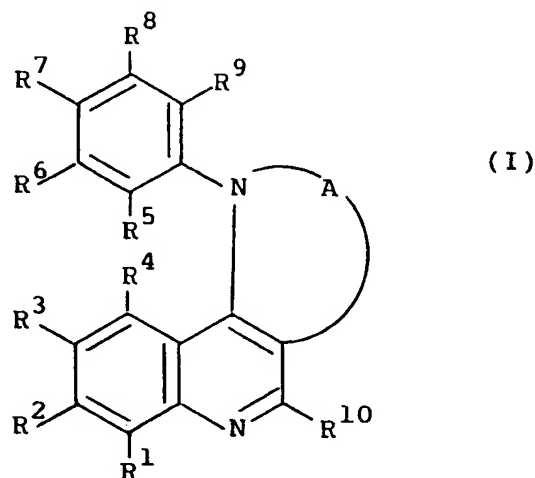


in which R¹ to R⁹ and A are as described for structure (I) which a nucleophilic reagent providing the group R¹⁰, and optionally thereafter

- converting one group R¹⁰ into another group R¹⁰;
- oxidising a compound in which A is (CH₂)₂ to a compound in which A is -CH=CH-;
- removing any protecting groups;
- forming a pharmaceutically acceptable salt.

Claims for the following Contracting State: ES

1. A process for the preparation of a compound of structure (I)



in which

- R¹ to R⁴ are the same or different and are each hydrogen, C₁₋₄alkyl, C₁₋₆alkoxy, phenyl, C₁₋₆alkylthio, C₁₋₄alkanoyl, amino, C₁₋₆alkylamino, diC₁₋₆alkylamino, halogen, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R¹ to R⁴ are hydrogen.
- R⁵ to R⁹ are the same or different and are each hydrogen, C₁₋₆alkyl, C₁₋₆alkoxy, C₁₋₆alkylthio, halogen, cyano, amino, hydroxy, carbamoyl, carboxy, C₁₋₆alkanoyl, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R⁵ to R⁹ are hydrogen;
- R¹⁰ is hydrogen, C₁₋₆alkyl, C₁₋₆alkoxy, halogen, hydroxy, -CH₂OH, C₁₋₆alkylthio, NH-

$(\text{CH}_2)_n\text{OH}$ in which n is 0 to 4 or a group $-\text{NR}^{11}\text{R}^{12}$ in which R^{11} and R^{12} are the same or different and are each hydrogen or C_{1-6} alkyl or together with the nitrogen atom to which they are attached form a saturated or unsaturated ring; and

A

provided that

(i) when R^1 to R^7 are each hydrogen, one of R^8 and R^9 is hydrogen and the other is hydrogen or methoxy and R^{10} is methyl, A is $-(\text{CH}_2)_3-$ or $-\text{CH}=\text{CH}-$;

(ii) when R^1 to R^6 and R^8 and R^9 are each hydrogen, R^7 is hydroxy and R^{10} is methyl, A is $-(\text{CH}_2)_3-$ or $-\text{CH}=\text{CH}-$;

(iii) when R^1 to R^9 are each hydrogen and R^{10} is chlorine, A is $-(\text{CH}_2)_3-$;

(iv) when R^1 to R^{10} are each hydrogen, A is $-(\text{CH}_2)_3-$;

(v) when R^1 and R^2 and R^4 to R^{10} are each hydrogen and R^3 is methoxy, A is $-(\text{CH}_2)_2-$ or $-(\text{CH}_2)_3-$;

(vi) when R^2 to R^9 are each hydrogen, R^{10} is methyl and R^1 is hydrogen, hydroxy or methoxy, A is $-(\text{CH}_2)_3-$ or $-\text{CH}=\text{CH}-$;

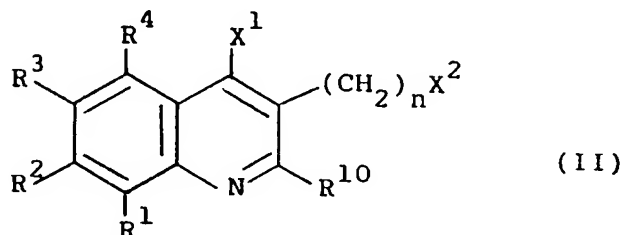
(vii) when R^1 to R^6 and R^8 and R^9 are each hydrogen, R^{10} is methyl and R^7 is methyl or methoxy, A is $-(\text{CH}_2)_3-$ or $-\text{CH}=\text{CH}-$;

(viii) when R^1 to R^8 are each hydrogen, R^9 is chlorine and R^{10} is methyl, A is $-(\text{CH}_2)_3$ or $-\text{CH}=\text{CH}-$,

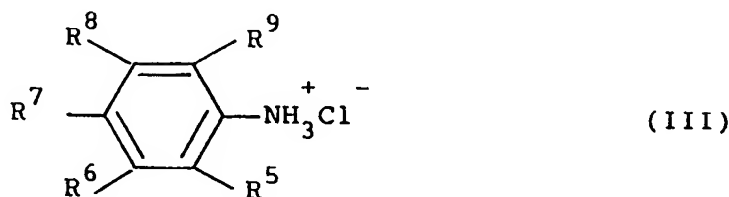
(ix) when R^1 and R^2 and R^4 to R^9 are each hydrogen, R^{10} is methyl and R^3 is hydrogen or methoxy, A is $-(\text{CH}_2)_2-$ or $-(\text{CH}_2)_3-$,

or a pharmaceutically acceptable salt thereof, which comprises

(a) for compounds in which R^{10} is hydrogen or C_{1-6} alkyl, cyclisation of a compound of structure (II)

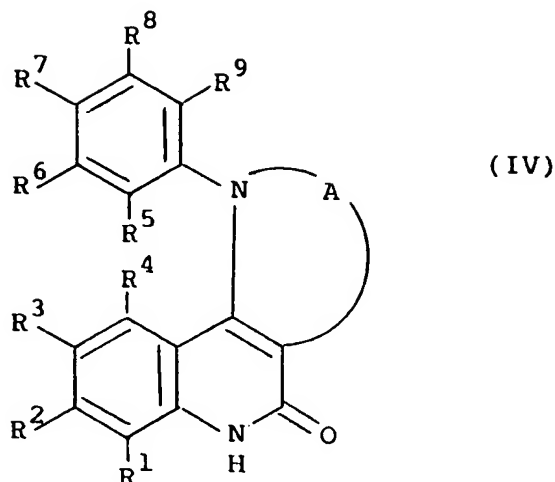


in which R^1 to R^4 and R^{10} are as described for structure (I), n is 2 or 3 and X^1 and X^2 are leaving groups, in the presence of a compound of structure (III)



in which R^5 to R^9 are as described for structure (I); or

(b) for compounds in which R^{10} is other than C_{1-6} alkyl reaction of a compound of structure (IV)



in which R¹ to R⁹ and A are as described for structure (I) which a nucleophilic reagent providing the group R¹⁰, and optionally thereafter

- converting one group R¹⁰ into another group R¹⁰;
- oxidising a compound in which A is (CH₂)₂ to a compound in which A is -CH = CH-;
- removing any protecting groups;
- forming a pharmaceutically acceptable salt.

2. A process according to claim 1 in which in the compound of structure (I) A is -(CH₂)₂-.

3. A process according to claim 1 in which in the compound of structure (I) A is CH = CH.

4. A process according to any one of claims 1 to 3 in which in the compound of structure (I) R¹⁰ is a group -NR¹¹R¹² in which R¹¹ and R¹² are as described for structure (I).

5. A process according to any one of claims 1 to 3 in which in the compound of structure (I) R¹⁰ is C₁₋₆ alkyl.

6. A process according to any one of Claims 1 to 5 in which in the compound of structure (I) R¹ is C₁₋₆ alkyl or C₁₋₆ alkoxy.

7. A process according to Claim 6 in which in the compound of structure (I) R⁹ is C₁₋₆ alkyl.

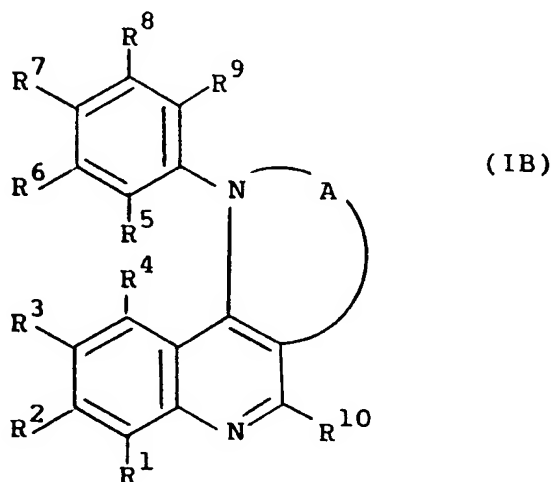
8. A process according to Claim 1 in which the compound of structure (I) is
- 1-(2-methoxyphenyl)-4-methyl-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-6-hydroxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-6-methoxypyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4,6-dimethyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(4-methoxy-2-methylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-7-methoxy-1,2,3,4-tetrahydropyridino[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methoxyphenyl)-4-oxo-6-methoxy-2,3,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methoxyphenyl)-4-chloro-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methoxyphenyl)-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline hydrochloride
 - 1-(2-methoxyphenyl)-4-amino-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-dimethylamino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methylamino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-amino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methoxy-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline

1-(2-methylphenyl)-4-(3-hydroxypropylamino)-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline

1-(2-methylphenyl)-4-(2-hydroxyethylamino)-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline

1-(2-methylphenyl)-4-methylamino-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline

9. A process for preparing a pharmaceutical composition which comprises bringing into association a compound of structure (IB)



in which

R^1 to R^4 are the same or different and are each hydrogen, C_{1-4} alkyl, C_{1-6} alkoxy, phenyl, C_{1-6} alkylthio, C_{1-6} alkanoyl, amino, C_{1-6} alkylamino, di- C_{1-6} alkylamino, halogen, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^1 to R^4 are hydrogen.

R^5 to R^9 are the same or different and are each hydrogen, C_{1-6} alkyl, C_{1-6} alkoxy, C_{1-6} alkylthio, halogen, cyano, amino, hydroxy, carbamoyl, carboxy, C_{1-6} alkanoyl, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^5 to R^9 are hydrogen;

R^{10} is hydrogen, C_{1-6} alkyl, C_{1-6} alkoxy, halogen, hydroxy, $-CH_2OH$, C_{1-6} alkylthio, $NH-(CH_2)_nOH$ in which n is 0 to 4 or a group $-NR^{11}R^{12}$ in which R^{11} and R^{12} are the same or different and are each hydrogen or C_{1-6} alkyl or together with the nitrogen atom to which they are attached form a saturated or unsaturated ring; and

A is $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

provided that

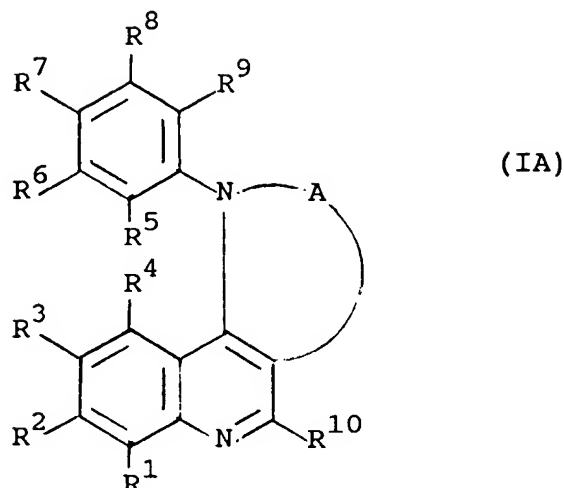
(i) when R^2 to R^9 are each hydrogen, R^{10} is methyl and R^1 is hydrogen, hydroxy or methoxy, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

(ii) when R^1 to R^6 and R^8 and R^9 are each hydrogen, R^{10} is methyl and R^7 is methyl or methoxy, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

(iii) when R^1 to R^8 are each hydrogen, R^9 is chlorine and R^{10} is methyl, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$, or a pharmaceutically acceptable salt thereof and a pharmaceutical carrier.

10. A process according to claim 9 in which the compound of structure (IB) is a compound as described in claim 8.

11. A compound of structure (IA)



20 in which

R¹ to R⁴ are the same or different and are each hydrogen, C₁₋₄ alkyl, C₁₋₆ alkoxy, phenyl, C₁₋₆ alkylthio, C₁₋₆ alkanoyl, amino, C₁₋₆ alkylamino, diC₁₋₆ alkylamino, halogen, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R¹ to R⁴ are hydrogen.

25 R⁵ to R⁹ are the same or different and are each hydrogen, C₁₋₆ alkyl, C₁₋₆ alkoxy, C₁₋₆ alkylthio, halogen, cyano, amino, hydroxy, carbamoyl, carboxy, C₁₋₆ alkanoyl, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R⁵ to R⁹ are hydrogen;

R¹⁰ is hydrogen, C₁₋₆ alkyl, C₁₋₆ alkoxy, halogen, hydroxy, -CH₂OH, C₁₋₆ alkylthio, NH-(CH₂)_nOH in which n is 0 to 4 or a group -NR¹¹R¹² in which R¹¹ and R¹² are the same or different and are each hydrogen or C₁₋₆ alkyl or together with the nitrogen atom to which they are attached form a saturated or unsaturated ring; and

30 A is -(CH₂)₂-, -(CH₂)₃- or -CH=CH-;

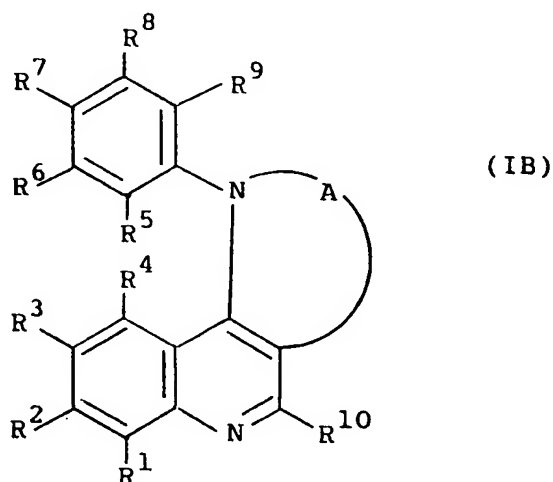
provided that

(i) when R² to R⁹ are each hydrogen, R¹⁰ is methyl and R¹ is hydrogen, hydroxy or methoxy, A is -(CH₂)₃- or -CH=CH-;

35 (ii) when R¹ to R⁶ and R⁸ and R⁹ are each hydrogen, R¹⁰ is methyl and R⁷ is methyl or methoxy, A is -(CH₂)₃- or -CH=CH-;

(iii) when R¹ to R⁸ are each hydrogen, R⁹ is chlorine and R¹⁰ is methyl, A is -(CH₂)₃ or -CH=CH-, or a pharmaceutically acceptable salt thereof for use as a therapeutic agent.

40 12. Use of a compound of structure (IB)



in which

R^1 to R^4 are the same or different and are each hydrogen, C_{1-4} alkyl, C_{1-6} alkoxy, phenyl, C_{1-6} alkylthio, C_{1-6} alkanoyl, amino, C_{1-6} alkylamino, di- C_{1-6} alkylamino, halogen, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^1 to R^4 are hydrogen.

R^5 to R^9 are the same or different and are each hydrogen, C_{1-6} alkyl, C_{1-6} alkoxy, C_{1-6} alkylthio, halogen, cyano, amino, hydroxy, carbamoyl, carboxy, C_{1-6} alkanoyl, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^5 to R^9 are hydrogen;

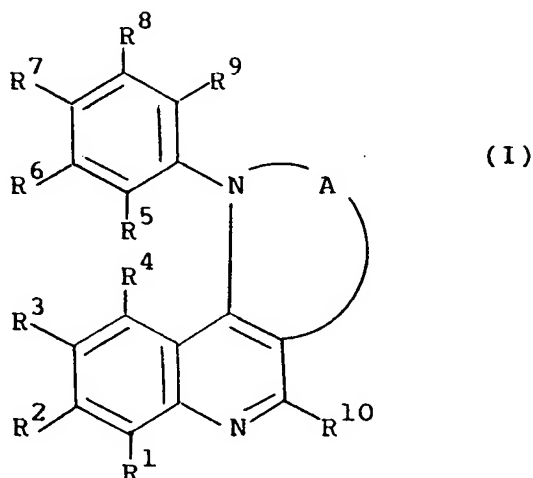
R^{10} is hydrogen, C_{1-6} alkyl, C_{1-6} alkoxy, halogen, hydroxy, $-CH_2OH$, C_{1-6} alkylthio, $NH-(CH_2)_nOH$ in which n is 0 to 4 or a group $-NR^{11}R^{12}$ in which R^{11} and R^{12} are the same or different and are each hydrogen or C_{1-6} alkyl or together with the nitrogen atom to which they are attached form a saturated or unsaturated ring; and

A is $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

or a pharmaceutically acceptable salt thereof for the preparation of a medicament for use in the treatment of ulcer disease.

Claims for the following Contracting State: GR

1. A process for the preparation of a compound of structure (I)



in which

R^1 to R^4 are the same or different and are each hydrogen, C_{1-4} alkyl, C_{1-6} alkoxy, phenyl, C_{1-6} alkylthio, C_{1-4} alkanoyl, amino, C_{1-6} alkylamino, di- C_{1-6} alkylamino, halogen, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^1 to R^4 are hydrogen.

R^5 to R^9 are the same or different and are each hydrogen, C_{1-6} alkyl, C_{1-6} alkoxy, C_{1-6} alkylthio, halogen, cyano, amino, hydroxy, carbamoyl, carboxy, C_{1-6} alkanoyl, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^5 to R^9 are hydrogen;

R^{10} is hydrogen, C_{1-6} alkyl, C_{1-6} alkoxy, halogen, hydroxy, $-CH_2OH$, C_{1-6} alkylthio, $NH-(CH_2)_nOH$ in which n is 0 to 4 or a group $-NR^{11}R^{12}$ in which R^{11} and R^{12} are the same or different and are each hydrogen or C_{1-6} alkyl or together with the nitrogen atom to which they are attached form a saturated or unsaturated ring; and

A is $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

provided that

(i) when R^1 to R^7 are each hydrogen, one of R^8 and R^9 is hydrogen and the other is hydrogen or methoxy and R^{10} is methyl, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

(ii) when R^1 to R^6 and R^8 and R^9 are each hydrogen, R^7 is hydroxy and R^{10} is methyl, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

(iii) when R^1 to R^9 are each hydrogen and R^{10} is chlorine, A is $-(CH_2)_3-$;

(iv) when R^1 to R^{10} are each hydrogen, A is $-(CH_2)_3-$;

(v) when R^1 and R^2 and R^4 to R^{10} are each hydrogen and R^3 is methoxy, A is $-(CH_2)_2-$ or $-(CH_2)_3-$;

(vi) when R^2 to R^9 are each hydrogen, R^{10} is methyl and R^1 is hydrogen, hydroxy or methoxy, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

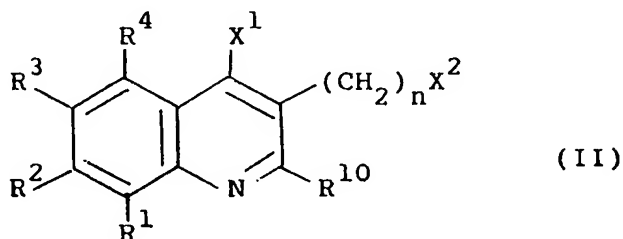
(vii) when R^1 to R^6 and R^8 and R^9 are each hydrogen, R^{10} is methyl and R^7 is methyl or methoxy, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

(viii) when R^1 to R^8 are each hydrogen, R^9 is chlorine and R^{10} is methyl, A is $-(CH_2)_3$ or $-CH=CH-$;

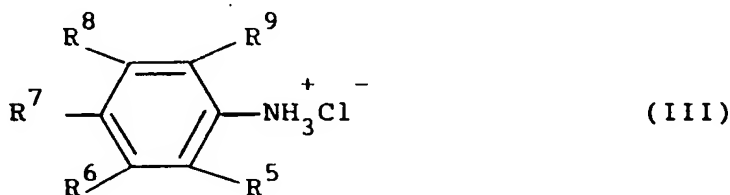
(ix) when R^1 and R^2 and R^4 to R^9 are each hydrogen, R^{10} is methyl and R^3 is hydrogen or methoxy, A is $-(CH_2)_2-$ or $-(CH_2)_3-$;

or a pharmaceutically acceptable salt thereof, which comprises

(a) for compounds in which R^{10} is hydrogen or C_{1-6} alkyl, cyclisation of a compound of structure (II)

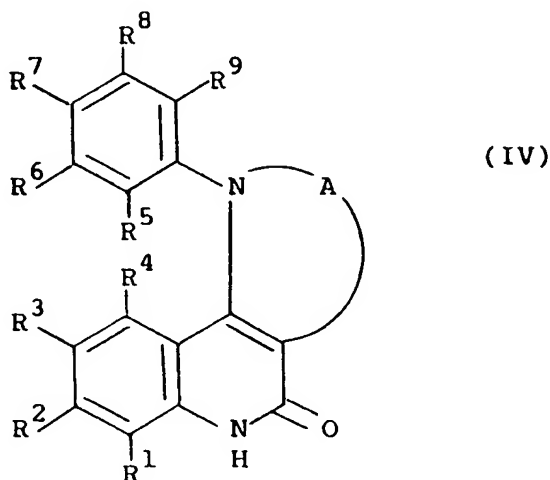


in which R^1 to R^4 and R^{10} are as described for structure (I), n is 2 or 3 and X^1 and X^2 are leaving groups, in the presence of a compound of structure (III)



in which R^5 to R^9 are as described for structure (I); or

(b) for compounds in which R^{10} is other than C_{1-6} alkyl reaction of a compound of structure (IV)

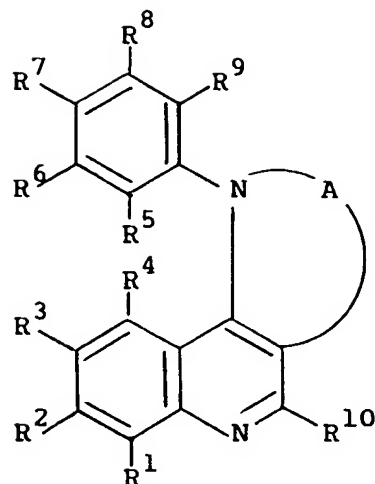


in which R^1 to R^9 and A are as described for structure (I) which a nucleophilic reagent providing the group R^{10} , and optionally thereafter

- converting one group R^{10} into another group R^{10} ;
- oxidising a compound in which A is $(CH_2)_2$ to a compound in which A is $-CH=CH-$;

- removing any protecting groups;
- forming a pharmaceutically acceptable salt.

2. A process according to claim 1 in which in the compound of structure (I) A is $-(CH_2)_2-$.
3. A process according to claim 1 in which in the compound of structure (I) A is $CH=CH$.
4. A process according to any one of claims 1 to 3 in which in the compound of structure (I) R^{10} is a group $-NR^{11}R^{12}$ in which R^{11} and R^{12} are as described for structure (I).
5. A process according to any one of claims 1 to 3 in which in the compound of structure (I) R^{10} is C_{1-6} alkyl.
6. A process according to any one of Claims 1 to 5 in which in the compound of structure (I) R^1 is C_{1-6} alkyl or C_{1-6} alkoxy.
7. A process according to Claim 6 in which in the compound of structure (I) R^9 is C_{1-6} alkyl.
8. A process according to Claim 1 in which the compound of structure (I) is
 - 1-(2-methoxyphenyl)-4-methyl-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-6-hydroxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-6-methoxypyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4,6-dimethyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(4-methoxy-2-methylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-7-methoxy-1,2,3,4-tetrahydropyridino[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methoxyphenyl)-4-oxo-6-methoxy-2,3,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methoxyphenyl)-4-chloro-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methoxyphenyl)-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline hydrochloride
 - 1-(2-methoxyphenyl)-4-amino-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-dimethylamino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methylamino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-amino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methoxy-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-(3-hydroxypropylamino)-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-(2-hydroxyethylamino)-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline
 - 1-(2-methylphenyl)-4-methylamino-6-methylpyrrolo[3,2-c]quinoline
9. A process for preparing a pharmaceutical composition which comprises bringing into association a compound of structure (IB)



(IB)

in which

R^1 to R^4 are the same or different and are each hydrogen, C_{1-4} alkyl, C_{1-6} alkoxy, phenyl, C_{1-6} alkylthio, C_{1-6} alkanoyl, amino, C_{1-6} alkylamino, di- C_{1-6} alkylamino, halogen, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^1 to R^4 are hydrogen.

R^5 to R^9 are the same or different and are each hydrogen, C_{1-6} alkyl, C_{1-6} alkoxy, C_{1-6} alkylthio, halogen, cyano, amino, hydroxy, carbamoyl, carboxy, C_{1-6} alkanoyl, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^5 to R^9 are hydrogen;

R^{10} is hydrogen, C_{1-6} alkyl, C_{1-6} alkoxy, halogen, hydroxy, $-CH_2OH$, C_{1-6} alkylthio, $NH-(CH_2)_nOH$ in which n is 0 to 4 or a group $-NR^{11}R^{12}$ in which R^{11} and R^{12} are the same or different and are each hydrogen or C_{1-6} alkyl or together with the nitrogen atom to which they are attached form a saturated or unsaturated ring; and

A is $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

provided that

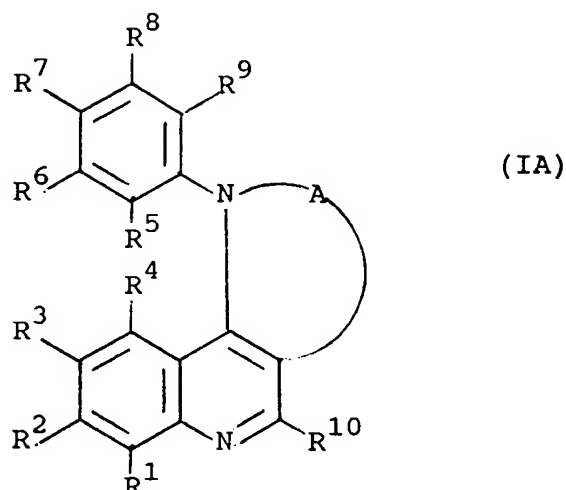
(i) when R^2 to R^9 are each hydrogen, R^{10} is methyl and R^1 is hydrogen, hydroxy or methoxy, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

(ii) when R^1 to R^5 and R^8 and R^9 are each hydrogen, R^{10} is methyl and R^7 is methyl or methoxy, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

(iii) when R^1 to R^8 are each hydrogen, R^9 is chlorine and R^{10} is methyl, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$, or a pharmaceutically acceptable salt thereof and a pharmaceutical carrier.

10. A process according to claim 9 in which the compound of structure (IB) is a compound as described in claim 8.

11. A compound of structure (IA)



in which

20 R^1 to R^4 are the same or different and are each hydrogen, C_{1-4} alkyl, C_{1-6} alkoxy, phenyl, C_{1-6} alkylthio, C_{1-6} alkanoyl, amino, C_{1-6} alkylamino, di- C_{1-6} alkylamino, halogen, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^1 to R^4 are hydrogen.

R^5 to R^9 are the same or different and are each hydrogen, C_{1-6} alkyl, C_{1-6} alkoxy, C_{1-6} alkylthio, halogen, cyano, amino, hydroxy, carbamoyl, carboxy, C_{1-6} alkanoyl, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R^5 to R^9 are hydrogen;

25 R^{10} is hydrogen, C_{1-6} alkyl, C_{1-6} alkoxy, halogen, hydroxy, $-CH_2OH$, C_{1-6} alkylthio, $NH-(CH_2)_nOH$ in which n is 0 to 4 or a group $-NR^{11}R^{12}$ in which R^{11} and R^{12} are the same or different and are each hydrogen or C_{1-6} alkyl or together with the nitrogen atom to which they are attached form a saturated or unsaturated ring; and

30 A is $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

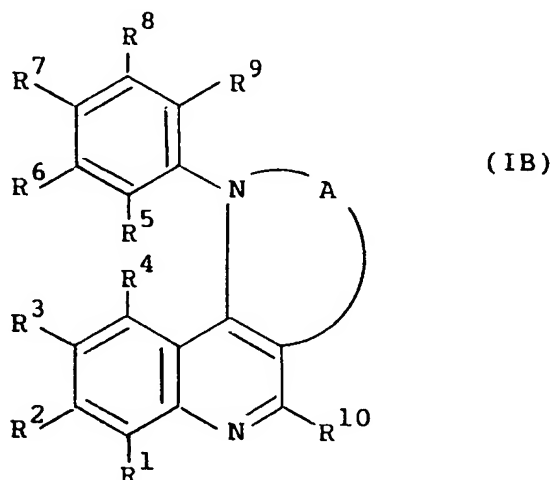
provided that

(i) when R^2 to R^9 are each hydrogen, R^{10} is methyl and R^1 is hydrogen, hydroxy or methoxy, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

35 (ii) when R^1 to R^6 and R^8 and R^9 are each hydrogen, R^{10} is methyl and R^7 is methyl or methoxy, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$;

(iii) when R^1 to R^8 are each hydrogen, R^9 is chlorine and R^{10} is methyl, A is $-(CH_2)_3-$ or $-CH=CH-$, or a pharmaceutically acceptable salt thereof for use as a therapeutic agent.

12. Use of a compound of structure (IB)



in which

R¹ to R⁴ are the same or different and are each hydrogen, C₁₋₄alkyl, C₁₋₆alkoxy, phenyl, C₁₋₆alkylthio, C₁₋₆alkanoyl, amino, C₁₋₆alkylamino, diC₁₋₆alkylamino, halogen, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R¹ to R⁴ are hydrogen.

R⁵ to R⁹ are the same or different and are each hydrogen, C₁₋₆alkyl, C₁₋₆alkoxy, C₁₋₆alkylthio, halogen, cyano, amino, hydroxy, carbamoyl, carboxy, C₁₋₆alkanoyl, trifluoromethyl or nitro, provided that at least two of R⁵ to R⁹ are hydrogen;

R¹⁰ is hydrogen, C₁₋₆alkyl, C₁₋₆alkoxy, halogen, hydroxy, -CH₂OH, C₁₋₆alkylthio, NH-(CH₂)_nOH in which n is 0 to 4 or a group -NR¹¹R¹² in which R¹¹ and R¹² are the same or different and are each hydrogen or C₁₋₆alkyl or together with the nitrogen atom to which they are attached form a saturated or unsaturated ring; and

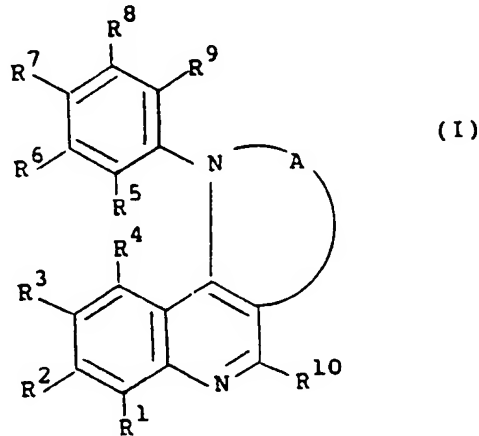
A is -(CH₂)₂-, -(CH₂)₃- or -CH=CH-;

or a pharmaceutically acceptable salt thereof for the preparation of a medicament for use in the treatment of ulcer disease.

Patentansprüche

Patentansprüche für folgende Vertragsstaaten : AT, BE, CH, DE, FR, GB, IT, LI, LU, NL, SE

1. Verbindung der Struktur (I),



in der

R¹ bis R⁴ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₄-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxy-, Phenyl-, C₁₋₆-Alkylthio-, C₁₋₄-Alkanoyl-, Amino-, C₁₋₆-Alkylamino-, Di-C₁₋₆-Alkylaminorest, ein Halogenatom, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R¹ bis R⁴ ein Wasserstoffatom darstellen;

R⁵ bis R⁹ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxy-, C₁₋₆-Alkylthiorest, ein Halogenatom, eine Cyano-, Amino-, Hydroxy-, Carbamoyl-, Carboxygruppe, einen C₁₋₆-Alkanoylrest, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R⁵ bis R⁹ ein Wasserstoffatom darstellen;

R¹⁰ ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxyrest, ein Halogenatom, eine Hydroxygruppe, eine Gruppe -CH₂OH, ein C₁₋₆-Alkylthiorest, eine -NH(CH₂)_nOH, in der n Werte von 0 bis 4 annimmt, oder eine Gruppe -NR¹¹R¹² ist, deren Reste R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom oder einen C₁₋₆-Alkylrest darstellen, oder zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten Ring bilden;

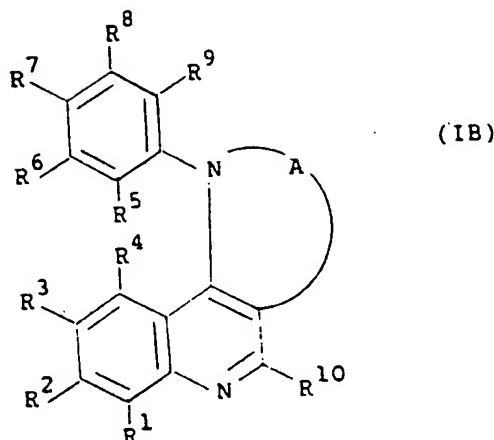
und A eine der Gruppen -(CH₂)₂-, -(CH₂)₃- oder -CH=CH-ist; mit der Maßgabe, daß

(i) wenn R¹ bis R⁷ jeweils Wasserstoffatome darstellen, einer der Reste R⁸ und R⁹ ein Wasserstoffatom und der andere ein Wasserstoffatom oder eine Methoxygruppe und R¹⁰ eine Methylgruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH-ist;

(ii) wenn R¹ bis R⁶ sowie R⁸ und R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R⁷ eine Hydroxygruppe und R¹⁰ eine Methylgruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

(iii) wenn R¹ bis R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen und R¹⁰ ein Chloratom darstellt, A die

- Gruppe $-(CH_2)_3-$ ist;
 (iv) wenn R^1 bis R^{10} jeweils Wasserstoffatome darstellen, A die Gruppe $-(CH_2)_3-$ ist;
 (v) wenn R^1 und R^2 sowie R^4 bis R^{10} jeweils Wasserstoffatome darstellen und R^3 eine Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen $-(CH_2)_2-$ oder $-(CH_2)_3-$ ist;
 5 (vi) wenn R^2 bis R^9 jeweils Wasserstoffatome darstellen, R^{10} eine Methylgruppe und R^1 ein Wasserstoffatom, eine Hydroxy- oder Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen $-(CH_2)_3-$ oder $-CH=CH-$ ist;
 (vii) wenn R^1 bis R^6 sowie R^8 und R^9 jeweils Wasserstoffatome darstellen, R^{10} eine Methylgruppe und R^7 eine Methyl- oder Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen $-(CH_2)_3-$ oder $-CH=CH-$ ist;
 10 (viii) wenn R^1 bis R^8 jeweils Wasserstoffatome darstellen, R^9 ein Chloratom und R^{10} eine Methylgruppe darstellt, A eine der Gruppen $-(CH_2)_3-$ oder $-CH=CH-$ ist;
 (ix) wenn R^1 und R^2 sowie R^4 bis R^9 jeweils Wasserstoffatome darstellen, R^{10} eine Methylgruppe und R^3 ein Wasserstoffatom oder eine Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen $-(CH_2)_2-$ oder $-(CH_2)_3-$ ist;
 15 oder deren pharmazeutisch verträgliches Salz.
2. Verbindung gemäß Anspruch 1, in der A die Gruppe $-(CH_2)_2-$ bedeutet.
3. Verbindung gemäß Anspruch 1, in der A die Gruppe $-CH=CH-$ bedeutet.
- 20 4. Verbindung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, in der R^{10} die Gruppe $-NR^{11}R^{12}$ ist, deren Reste R^{11} und R^{12} die für Struktur (I) angegebene Bedeutung haben.
5. Verbindung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, in der R^{10} einen C_{1-6} -Alkylrest bedeutet.
- 25 6. Verbindung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5, in der R^1 einen C_{1-6} -Alkyl- oder C_{1-6} -Alkoxyrest bedeutet.
7. Verbindung gemäß Anspruch 6, in der R^9 einen C_{1-6} -Alkylrest bedeutet.
- 30 8. Verbindung gemäß Anspruch 1, nämlich
 1-(2-Methoxyphenyl)-4-methyl-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-methyl-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-methyl-6-hydroxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 35 1-(2-Methylphenyl)-4-methyl-6-methoxypyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4,6-dimethyl-2,3-dihydropyrrolo-[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(4-Methoxy-2-methylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-7-methoxy-1,2,3,4-tetrahydropyridino[3,2-c]chinolin,
 40 1-(2-Methoxyphenyl)-4-oxo-6-methoxy-2,3,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methoxyphenyl)-4-chlor-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methoxyphenyl)-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin-Hydrochlorid,
 1-(2-Methoxyphenyl)-4-amino-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo-[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-dimethylamino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 45 1-(2-Methylphenyl)-4-methylamino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-amino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo-[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-methoxy-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo-[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-(3-hydroxypropylamino)-6-methylpyrrolo[3,2-c]chinolin,
 50 1-(2-Methylphenyl)-4-(2-hydroxyethylamino)-6-methylpyrrolo[3,2-c]chinolin oder
 1-(2-Methylphenyl)-4-methylamino-6-methylpyrrolo[3,2-c]chinolin ist.
9. Arzneimittel, umfassend eine Verbindung der Struktur (IB),
- 55



in der

R¹ bis R⁴ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₄-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxyrest, eine Phenylgruppe, einen C₁₋₆-Alkylthio-, C₁₋₆-Alkanoylrest, eine Aminogruppe, einen C₁₋₆-Alkylamino-, einen Di-C₁₋₆-Alkylaminorest, ein Halogenatom, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R¹ bis R⁴ ein Wasserstoffatom darstellen;

R⁵ bis R⁹ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxy-, C₁₋₆-Alkylthio-, ein Halogenatom, eine Cyano-, Amino-, Hydroxy-, Carbamoyl-, Carboxygruppe, einen C₁₋₆-Alkanoylrest, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R⁵ bis R⁹ ein Wasserstoffatom darstellen;

R¹⁰ ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxyrest, ein Halogenatom, eine Hydroxygruppe, eine Gruppe -CH₂OH, einen C₁₋₆-Alkylthio-, eine Gruppe -NH(CH₂)_nOH, in der n Werte von 0 bis 4 annimmt, oder eine Gruppe -NR¹¹R¹² ist, deren Reste R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom oder einen C₁₋₆-Alkylrest darstellen, oder zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten Ring bilden;

und A eine der Gruppen -(CH₂)₂-, -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist; mit der Maßgabe, daß

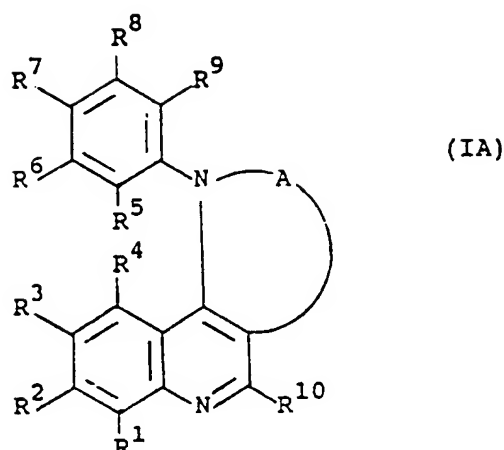
(i) wenn R² bis R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R¹⁰ eine Methylgruppe und R¹ ein Wasserstoffatom, eine Hydroxy- oder Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

(ii) wenn R¹ bis R⁶ sowie R⁸ und R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R¹⁰ eine Methylgruppe und R⁷ eine Methyl- oder Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

(iii) wenn R¹ bis R⁸ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R⁹ ein Chloratom und R¹⁰ eine Methylgruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

oder deren pharmazeutisch verträgliches Salz und einen pharmazeutischen Träger.

10. Verbindung der Struktur (IA),



in der

20 R¹ bis R⁴ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₄-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxyrest, eine Phenylgruppe, einen C₁₋₆-Alkylthio-, C₁₋₆-Alkanoylrest, eine Aminogruppe, einen C₁₋₆-Alkylamino-, einen Di-C₁₋₆-Alkylaminorest, ein Halogenatom, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R¹ bis R⁴ ein Wasserstoffatom darstellen;

25 R⁵ bis R⁹ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxy-, C₁₋₆-Alkylthio-, ein Halogenatom, eine Cyano-, Amino-, Hydroxy-, Carbamoyl-, Carboxy-, C₁₋₆-Alkanoyl-, Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R⁵ bis R⁹ ein Wasserstoffatom darstellen;

30 R¹⁰ ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxyrest, ein Halogenatom, eine Hydroxygruppe, eine -CH₂OH, ein C₁₋₆-Alkylthio-, eine Gruppe -NH(CH₂)_nOH, in der n Werte von 0 bis 4 annimmt, oder eine Gruppe -NR¹¹R¹² ist, deren Reste R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom oder einen C₁₋₆-Alkylrest darstellen, oder zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten Ring bilden;

und A eine der Gruppen -(CH₂)₂-, -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist; mit der Maßgabe, daß

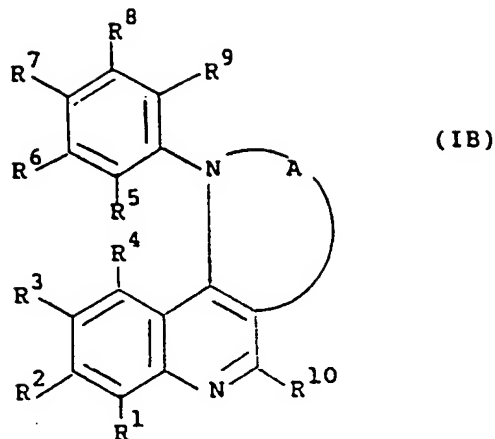
35 (i) wenn R² bis R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R¹⁰ eine Methylgruppe und R¹ ein Wasserstoffatom, eine Hydroxy- oder Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

(ii) wenn R¹ bis R⁶ sowie R⁸ und R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R¹⁰ eine Methylgruppe und R⁷ eine Methyl- oder Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

40 (iii) wenn R¹ bis R⁸ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R⁹ ein Chloratom und R¹⁰ eine Methylgruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

oder deren pharmazeutisch verträgliches Salz zur Verwendung als therapeutischer Wirkstoff.

11. Verwendung einer Verbindung der Struktur (IB),



in der

R¹ bis R⁴ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₄-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxyrest, eine Phenylgruppe, einen C₁₋₆-Alkylthio-, C₁₋₆-Alkanoylrest, eine Aminogruppe, einen C₁₋₆-Alkylamino-, einen Di-C₁₋₆-Alkylaminorest, ein Halogenatom, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R¹ bis R⁴ ein Wasserstoffatom darstellen;

R⁵ bis R⁹ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxy-, C₁₋₆-Alkylthio-, ein Halogenatom, eine Cyano-, Amino-, Hydroxy-, Carbamoyl-, Carboxygruppe, einen C₁₋₆-Alkanoylrest, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R⁵ bis R⁹ ein Wasserstoffatom darstellen;

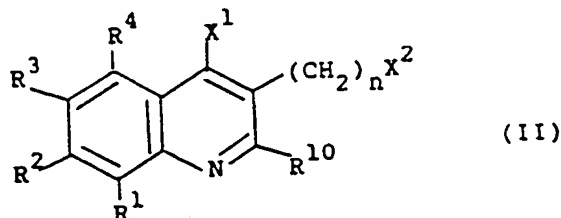
R¹⁰ ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxyrest, ein Halogenatom, eine Hydroxygruppe, eine Gruppe -CH₂OH, einen C₁₋₆-Alkylthio-, eine Gruppe -NH(CH₂)_nOH, in der n Werte von 0 bis 4 annimmt, oder eine Gruppe -NR¹¹R¹² ist, deren Reste R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom oder einen C₁₋₆-Alkylrest darstellen, oder zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten Ring bilden;

und A eine der Gruppen -(CH₂)₂-, -(CH₂)₃- oder -CH=CH- darstellt;

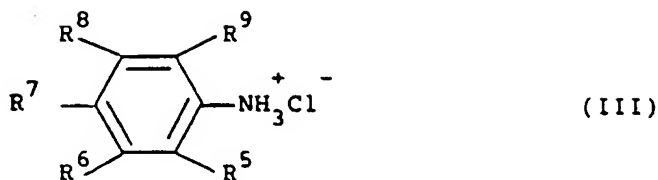
oder deren pharmazeutisch verträgliches Salz zur Herstellung eines Arzneimittels zur Anwendung bei der Behandlung von Geschwüren.

12. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung gemäß Anspruch 1, umfassend

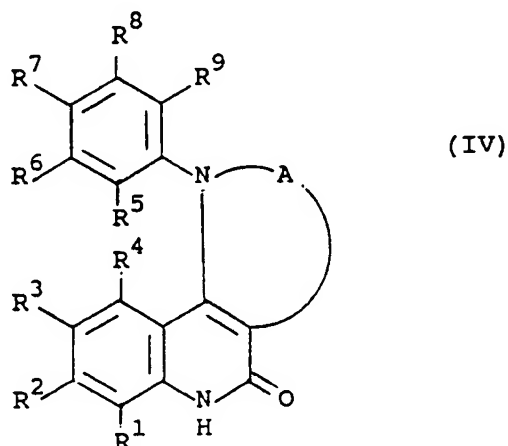
- (a) für Verbindungen, in denen R¹⁰ ein Wasserstoffatom oder ein C₁₋₆-Alkylrest ist, die Cyclisierung einer Verbindung der Struktur (II)



in der R¹ bis R⁴ und R¹⁰ die für Struktur (I) angegebene Bedeutung haben, n 2 oder 3 ist, sowie X¹ und X² Austrittsgruppen darstellen, in Gegenwart einer Verbindung der Struktur (III),



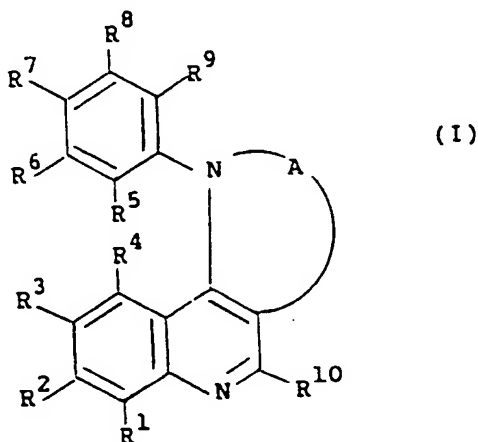
10 in der R⁵ bis R⁹ die für Struktur (I) angegebene Bedeutung haben; oder
 (b) für Verbindungen, in denen R¹⁰ kein C₁₋₆-Alkylrest ist, die Umsetzung einer Verbindung der
 Struktur (IV),



20 in der R¹ bis R⁹ und A die für Struktur (I) angegebene Bedeutung haben, mit einem nukleophilen
 Reagenz, das den Rest R¹⁰ bereitstellt; und gegebenenfalls anschließend
 die Umwandlung eines Restes R¹⁰ in einen anderen Rest R¹⁰;
 25 die Oxidation einer Verbindung, in der A die Gruppe -(CH₂)₂- ist, in eine Verbindung, in der A die
 Gruppe -CH=CH- ist;
 30 das Entfernen von Schutzgruppen;
 35 die Herstellung eines pharmazeutisch verträglichen Salzes.

Patentansprüche für folgenden Vertragsstaat : ES

- 40 1. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Struktur (I),



in der

R¹ bis R⁴ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₄-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxy-, Phenyl-, C₁₋₆-Alkylthio-, C₁₋₄-Alkanoyl-, Amino-, C₁₋₆-Alkylamino-, Di-C₁₋₆-Alkylaminorest, ein Halogenatom, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens

zwei der Reste R¹ bis R⁴ ein Wasserstoffatom darstellen;
R⁵ bis R⁹ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxy-, C₁₋₆-Alkylthiorest, ein Halogenatom, eine Cyano-, Amino-, Hydroxy-, Carbamoyl-, Carboxygruppe, einen C₁₋₆-Alkanoylrest, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R⁵ bis R⁹ ein Wasserstoffatom darstellen;

R¹⁰ ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxyrest, ein Halogenatom, eine Hydroxygruppe, eine Gruppe -CH₂OH, ein C₁₋₆-Alkylthiorest, eine -NH(CH₂)_nOH, in der n Werte von 0 bis 4 annimmt, oder eine Gruppe -NR¹¹R¹² ist, deren Reste R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom oder einen C₁₋₆-Alkylrest darstellen, oder zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten Ring bilden;

und A eine der Gruppen -(CH₂)₂-, -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist; mit der Maßgabe, daß

(i) wenn R¹ bis R⁷ jeweils Wasserstoffatome darstellen, einer der Reste R⁸ und R⁹ ein Wasserstoffatom und der andere ein Wasserstoffatom oder eine Methoxygruppe und R¹⁰ eine Methylgruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

(ii) wenn R¹ bis R⁶ sowie R⁸ und R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R⁷ eine Hydroxygruppe und R¹⁰ eine Methylgruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

(iii) wenn R¹ bis R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen und R¹⁰ ein Chloratom darstellt, A die Gruppe -(CH₂)₃- ist;

(iv) wenn R¹ bis R¹⁰ jeweils Wasserstoffatome darstellen, A die Gruppe -(CH₂)₃- ist;

(v) wenn R¹ und R² sowie R⁴ bis R¹⁰ jeweils Wasserstoffatome darstellen und R³ eine Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₂- oder -(CH₂)₃- ist;

(vi) wenn R² bis R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R¹⁰ eine Methylgruppe und R¹ ein Wasserstoffatom, eine Hydroxy- oder Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

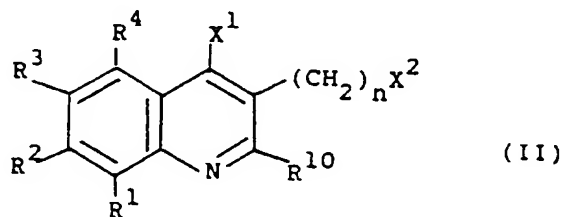
(vii) wenn R¹ bis R⁶ sowie R⁸ und R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R¹⁰ eine Methylgruppe und R⁷ eine Methyl- oder Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

(viii) wenn R¹ bis R⁸ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R⁹ ein Chloratom und R¹⁰ eine Methylgruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

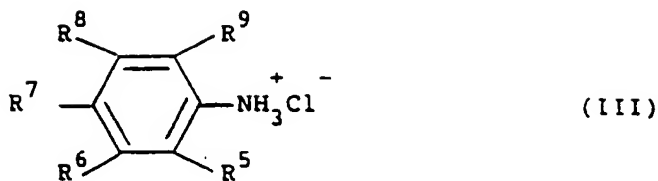
(ix) wenn R¹ und R² sowie R⁴ bis R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R¹⁰ eine Methylgruppe und R³ ein Wasserstoffatom oder eine Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₂- oder -(CH₂)₃- ist;

oder deren pharmazeutisch verträgliches Salz; umfassend

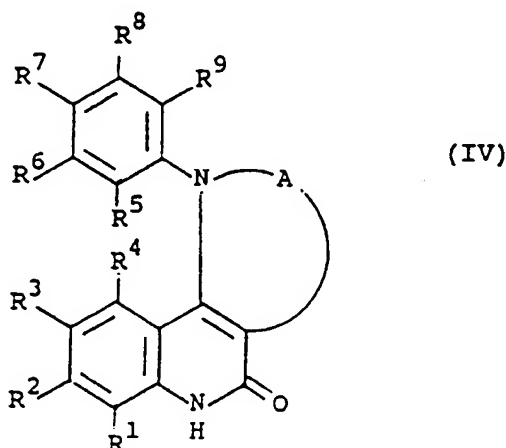
(a) für Verbindungen, in denen R¹⁰ ein Wasserstoffatom oder ein C₁₋₆-Alkylrest ist, die Cyclisierung einer Verbindung der Struktur (II)



in der R¹ bis R⁴ und R¹⁰ die für Struktur (I) angegebene Bedeutung haben, n 2 oder 3 ist, sowie X¹ und X² Austrittsgruppen darstellen, in Gegenwart einer Verbindung der Struktur (III),



- 10 in der R⁵ bis R⁹ die für Struktur (I) angegebene Bedeutung haben; oder
 (b) für Verbindungen, in denen R¹⁰ kein C₁₋₆-Alkylrest ist, die Umsetzung einer Verbindung der Struktur (IV),

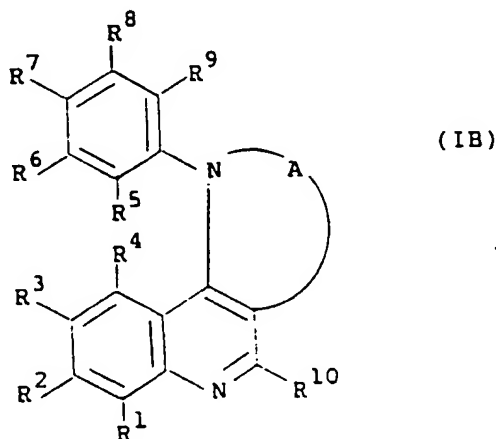


- 20 in der R¹ bis R⁹ und A die für Struktur (I) angegebene Bedeutung haben, mit einem nukleophilen Reagenz, das den Rest R¹⁰ bereitstellt; und gegebenenfalls anschließend
 die Umwandlung eines Restes R¹⁰ in einen anderen Rest R¹⁰;
 die Oxidation einer Verbindung, in der A die Gruppe -(CH₂)₂- ist, in eine Verbindung, in der A die
 25 Gruppe -CH=CH- ist;
 das Entfernen von Schutzgruppen;
 die Herstellung eines pharmazeutisch verträglichen Salzes.

- 30
2. Verfahren gemäß Anspruch 1, in dem A in der Verbindung der Struktur (I) die Gruppe -(CH₂)₂-
 35 bedeutet.
 3. Verfahren gemäß Anspruch 1, in dem A in der Verbindung der Struktur (I) die Gruppe -CH=CH-
 bedeutet.
 4. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, in dem R¹⁰ in der Verbindung der Struktur (I) die
 45 Gruppe -NR¹¹R¹² ist, deren Reste R¹¹ und R¹² die für Struktur (I) angegebene Bedeutung haben.
 5. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, in dem R¹⁰ in der Verbindung der Struktur (I) einen
 C₁₋₆-Alkylrest bedeutet.
 - 50 6. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5, in dem R¹ in der Verbindung der Struktur (I) einen
 C₁₋₆-Alkyl- oder C₁₋₆-Alkoxyrest bedeutet.
 7. Verfahren gemäß Anspruch 6, in dem R⁹ in der Verbindung der Struktur (I) einen C₁₋₆-Alkylrest
 55 bedeutet.
 8. Verfahren gemäß Anspruch 1, in dem die Verbindung der Struktur (I)
 1-(2-Methoxyphenyl)-4-methyl-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,

1-(2-Methylphenyl)-4-methyl-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-methyl-6-hydroxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-methyl-6-methoxypyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4,6-dimethyl-2,3-dihydropyrrolo-[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]-chinolin,
 1-(4-Methoxy-2-methylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-7-methoxy-1,2,3,4-tetrahydropyridino-[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methoxyphenyl)-4-oxo-6-methoxy-2,3,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methoxyphenyl)-4-chlor-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methoxyphenyl)-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]-chinolin-Hydrochlorid,
 1-(2-Methoxyphenyl)-4-amino-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo-[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-dimethylamino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-methylamino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-amino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo-[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]-chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-methoxy-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo-[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-(3-hydroxypropylamino)-6-methylpyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-(2-hydroxyethylamino)-6-methylpyrrolo[3,2-c]chinolin oder
 1-(2-Methylphenyl)-4-methylamino-6-methylpyrrolo[3,2-c]-chinolin ist.

9. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels, umfassend das Zusammenbringen einer Verbindung der Struktur (IB),



in der

R¹ bis R⁴ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₄-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxyrest, eine Phenylgruppe, einen C₁₋₆-Alkylthio-, C₁₋₆-Alkanoylrest, eine Aminogruppe, einen C₁₋₆-Alkylamino-, einen Di-C₁₋₆-Alkylaminorest, ein Halogenatom, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R¹ bis R⁴ ein Wasserstoffatom darstellen;

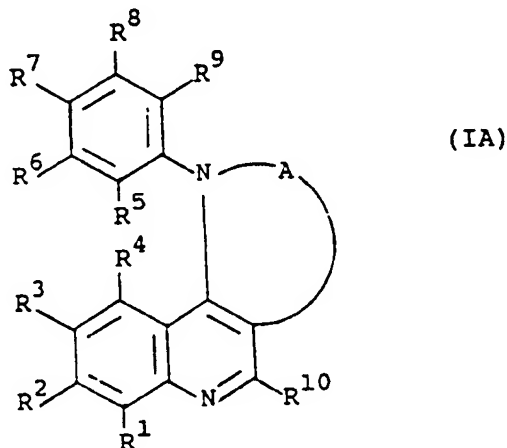
R⁵ bis R⁹ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxy-, C₁₋₆-Alkylthiorest, ein Halogenatom, eine Cyano-, Amino-, Hydroxy-, Carbamoyl-, Carboxygruppe, einen C₁₋₆-Alkanoylrest, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R⁵ bis R⁹ ein Wasserstoffatom darstellen;

R¹⁰ ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxyrest, ein Halogenatom, eine Hydroxygruppe, eine Gruppe -CH₂OH, einen C₁₋₆-Alkylthiorest, eine Gruppe -NH(CH₂)_nOH, in der n Werte von 0 bis 4 annimmt, oder eine Gruppe -NR¹¹R¹² ist, deren Reste R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom oder einen C₁₋₆-Alkylrest darstellen, oder zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten Ring bilden;

und A eine der Gruppen -(CH₂)₂-, -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist; mit der Maßgabe, daß

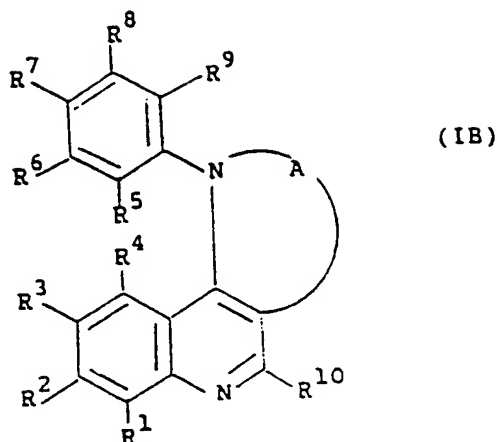
(i) wenn R² bis R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R¹⁰ eine Methylgruppe und R¹ ein Wasserstoffatom, eine Hydroxy- oder Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

- (ii) wenn R^1 bis R^6 sowie R^8 und R^9 jeweils Wasserstoffatome darstellen, R^{10} eine Methylgruppe und R^7 eine Methyl- oder Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen $-(CH_2)_3-$ oder $-CH=CH-$ ist;
 (iii) wenn R^1 bis R^8 jeweils Wasserstoffatome darstellen, R^9 ein Chloratom und R^{10} eine Methylgruppe darstellt, A eine der Gruppen $-(CH_2)_3-$ oder $-CH=CH-$ ist;
 5 oder deren pharmazeutisch verträgliches Salz mit einem pharmazeutischen Träger.
10. Verfahren gemäß Anspruch 9, in dem die Verbindung der Struktur (IB) eine Verbindung gemäß Anspruch 8 ist.
- 10 11. Verbindung der Struktur (IA),



- in der
- 30 R^1 bis R^4 gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C_{1-4} -Alkyl-, C_{1-6} -Alkoxyrest, eine Phenylgruppe, einen C_{1-6} -Alkylthio-, C_{1-6} -Alkanoylrest, eine Aminogruppe, einen C_{1-6} -Alkylamino-, einen Di- C_{1-6} -Alkylaminorest, ein Halogenatom, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R^1 bis R^4 ein Wasserstoffatom darstellen;
- 35 R^5 bis R^9 gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C_{1-6} -Alkyl-, C_{1-6} -Alkoxy-, C_{1-6} -Alkylthio-, ein Halogenatom, eine Cyano-, Amino-, Hydroxy-, Carbamoyl-, Carboxy-, C_{1-6} -Alkanoyl-, Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R^5 bis R^9 ein Wasserstoffatom darstellen;
- 40 R^{10} ein Wasserstoffatom, einen C_{1-6} -Alkyl-, C_{1-6} -Alkoxyrest, ein Halogenatom, eine Hydroxygruppe, eine $-CH_2OH$, ein C_{1-6} -Alkylthio-, eine Gruppe $-NH(CH_2)_nOH$, in der n Werte von 0 bis 4 annimmt, oder eine Gruppe $-NR^{11}R^{12}$ ist, deren Reste R^{11} und R^{12} gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom oder einen C_{1-6} -Alkylrest darstellen, oder zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten Ring bilden;
- und A eine der Gruppen $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ oder $-CH=CH-$ ist; mit der Maßgabe, daß
- 45 (i) wenn R^2 bis R^9 jeweils Wasserstoffatome darstellen, R^{10} eine Methylgruppe und R^1 ein Wasserstoffatom, eine Hydroxy- oder Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen $-(CH_2)_3-$ oder $-CH=CH-$ ist;
- (ii) wenn R^1 bis R^6 sowie R^8 und R^9 jeweils Wasserstoffatome darstellen, R^{10} eine Methylgruppe und R^7 eine Methyl- oder Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen $-(CH_2)_3-$ oder $-CH=CH-$ ist;
- 50 (iii) wenn R^1 bis R^8 jeweils Wasserstoffatome darstellen, R^9 ein Chloratom und R^{10} eine Methylgruppe darstellt, A eine der Gruppen $-(CH_2)_3-$ oder $-CH=CH-$ ist;
- oder deren pharmazeutisch verträgliches Salz zur Verwendung als therapeutischer Wirkstoff.

12. Verwendung einer Verbindung der Struktur (IB),



in der

R¹ bis R⁴ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₄-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxyrest, eine Phenylgruppe, einen C₁₋₆-Alkylthio-, C₁₋₆-Alkanoylrest, eine Aminogruppe, einen C₁₋₆-Alkylamino-, einen Di-C₁₋₆-Alkylaminorest, ein Halogenatom, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R¹ bis R⁴ ein Wasserstoffatom darstellen;

R⁵ bis R⁹ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxy-, C₁₋₆-Alkylthio-, ein Halogenatom, eine Cyano-, Amino-, Hydroxy-, Carbamoyl-, Carboxygruppe, einen C₁₋₆-Alkanoylrest, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R⁵ bis R⁹ ein Wasserstoffatom darstellen;

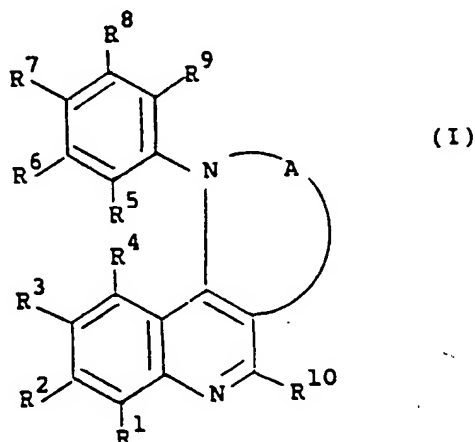
R¹⁰ ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxyrest, ein Halogenatom, eine Hydroxygruppe, eine Gruppe -CH₂OH, einen C₁₋₆-Alkylthio-, eine Gruppe -NH(CH₂)_nOH- in der n Werte von 0 bis 4 annimmt, oder eine Gruppe -NR¹¹R¹² ist, deren Reste R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom oder einen C₁₋₆-Alkylrest darstellen, oder zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten Ring bilden;

und A eine der Gruppen -(CH₂)₂-, -(CH₂)₃- oder -CH=CH- darstellt;

oder deren pharmazeutisch verträgliches Salz zur Herstellung eines Arzneimittels zur Anwendung bei der Behandlung von Geschwüren.

Patentansprüche für folgenden Vertragsstaat : GR

1. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Struktur (I),



in der

R¹ bis R⁴ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₄-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxy-, Phenyl-, C₁₋₆-Alkylthio-, C₁₋₄-Alkanoyl-, Amino-, C₁₋₆-Alkylamino-, Di-C₁₋₆-Alkylaminorest, ein Halogenatom, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens

R⁵ bis R⁹ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxy-, C₁₋₆-Alkylthiorest, ein Halogenatom, eine Cyano-, Amino-, Hydroxy-, Carbamoyl-, Carboxygruppe, einen C₁₋₆-Alkanoylrest, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R⁵ bis R⁹ ein Wasserstoffatom darstellen;

R¹⁰ ein Wasserstoffatom, ein C₁₋₆-Alkyl- oder C₁₋₆-Alkoxyrest, ein Halogenatom, eine Hydroxygruppe, eine Gruppe -CH₂OH, ein C₁₋₆-Alkylthiorest, eine -NH(CH₂)_nOH, in der n Werte von 0 bis 4 annimmt, oder eine Gruppe -NR¹¹R¹² ist, deren Reste R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom oder einen C₁₋₆-Alkylrest darstellen, oder zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten Ring bilden;

und A eine der Gruppen -(CH₂)₂-, -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist; mit der Maßgabe, daß

(i) wenn R¹ bis R⁷ jeweils Wasserstoffatome darstellen, einer der Reste R⁸ und R⁹ ein Wasserstoffatom und der andere ein Wasserstoffatom oder eine Methoxygruppe und R¹⁰ eine Methylgruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

(ii) wenn R¹ bis R⁶ sowie R⁸ und R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R⁷ eine Hydroxygruppe und R¹⁰ eine Methylgruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

(iii) wenn R¹ bis R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen und R¹⁰ ein Chloratom darstellt, A die Gruppe -(CH₂)₃- ist;

(iv) wenn R¹ bis R¹⁰ jeweils Wasserstoffatome darstellen, A die Gruppe -(CH₂)₃- ist;

(v) wenn R¹ und R² sowie R⁴ bis R¹⁰ jeweils Wasserstoffatome darstellen und R³ eine Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₂- oder -(CH₂)₃- ist;

(vi) wenn R² bis R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R¹⁰ eine Methylgruppe und R¹ ein Wasserstoffatom, eine Hydroxy- oder Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

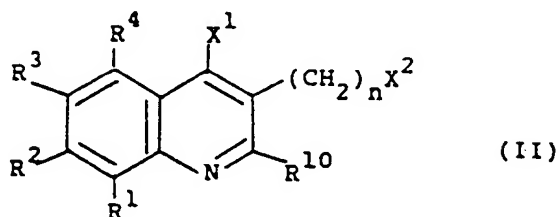
(vii) wenn R¹ bis R⁶ sowie R⁸ und R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R¹⁰ eine Methylgruppe und R⁷ eine Methyl- oder Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

(viii) wenn R¹ bis R⁸ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R⁹ ein Chloratom und R¹⁰ eine Methylgruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

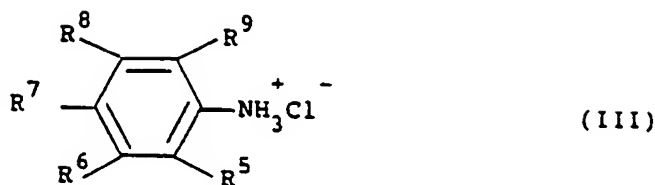
(ix) wenn R¹ und R² sowie R⁴ bis R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R¹⁰ eine Methylgruppe und R³ ein Wasserstoffatom oder eine Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₂- oder -(CH₂)₃- ist;

oder deren pharmazeutisch verträgliches Salz, umfassend

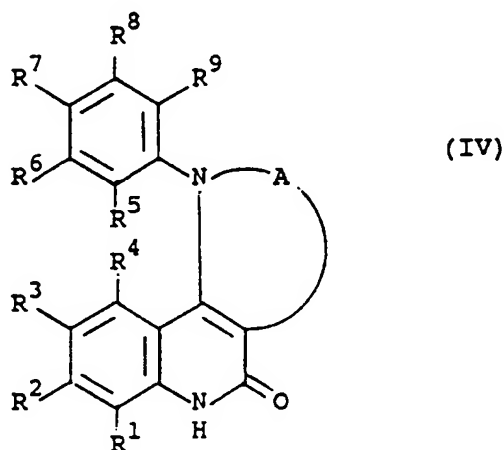
(a) für Verbindungen, in denen R¹⁰ ein Wasserstoffatom oder ein C₁₋₆-Alkylrest ist, die Cyclisierung einer Verbindung der Struktur (II)



in der R¹ bis R⁴ und R¹⁰ die für Struktur (I) angegebene Bedeutung haben, n 2 oder 3 ist, sowie X¹ und X² Austrittsgruppen darstellen, in Gegenwart einer Verbindung der Struktur (III),



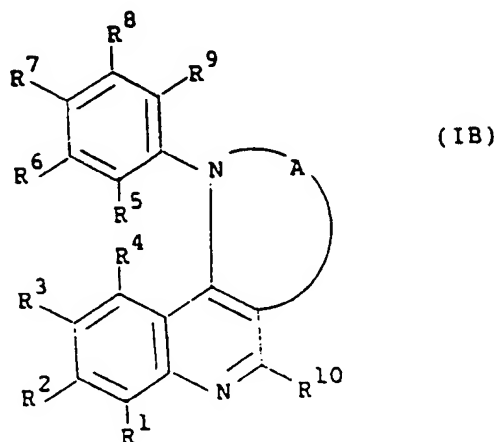
10 in der R⁵ bis R⁹ die für Struktur (I) angegebene Bedeutung haben; oder
(b) für Verbindungen, in denen R¹⁰ kein C₁₋₆-Alkylrest ist, die Umsetzung einer Verbindung der Struktur (IV),



20 in der R¹ bis R⁹ und A die für Struktur (I) angegebene Bedeutung haben, mit einem nukleophilen Reagenz, das den Rest R¹⁰ bereitstellt; und gegebenenfalls anschließend
die Umwandlung eines Restes R¹⁰ in einen anderen Rest R¹⁰;
die Oxidation einer Verbindung, in der A die Gruppe -(CH₂)₂- ist, in eine Verbindung, in der A die
Gruppe -CH=CH- ist;
25 das Entfernen von Schutzgruppen;
die Herstellung eines pharmazeutisch verträglichen Salzes.

- 30 2. Verfahren gemäß Anspruch 1, in dem A in der Verbindung der Struktur (I) die Gruppe -(CH₂)₂- bedeutet.
- 35 3. Verfahren gemäß Anspruch 1, in dem A in der Verbindung der Struktur (I) die Gruppe -CH=CH- bedeutet.
- 40 4. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, in dem R¹⁰ in der Verbindung der Struktur (I) die Gruppe -NR¹¹R¹² ist, deren Reste R¹¹ und R¹² die für Struktur (I) angegebene Bedeutung haben.
- 45 5. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, in dem R¹⁰ in der Verbindung der Struktur (I) einen C₁₋₆-Alkylrest bedeutet.
- 50 6. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5, in der R¹ in der Verbindung der Struktur (I) einen C₁₋₆-Alkyl- oder C₁₋₆-Alkoxyrest bedeutet.
- 55 7. Verfahren gemäß Anspruch 6, in dem R⁹ in der Verbindung der Struktur (I) einen C₁₋₆-Alkylrest bedeutet.
8. Verfahren gemäß Anspruch 1, in dem die Verbindung der Struktur (I)
1-(2-Methoxyphenyl)-4-methyl-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
1-(2-Methylphenyl)-4-methyl-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,

- 1-(2-Methylphenyl)-4-methyl-6-hydroxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-methyl-6-methoxypyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4,6-dimethyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 5 1-(4-Methoxy-2-methylphenyl)-4-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-7-methoxy-1,2,3,4-tetrahydropyridino[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methoxyphenyl)-4-oxo-6-methoxy-2,3,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methoxyphenyl)-4-chlor-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methoxyphenyl)-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin-Hydrochlorid,
 10 1-(2-Methoxyphenyl)-4-amino-6-methoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-dimethylamino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-methylamino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-amino-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 15 1-(2-Methylphenyl)-4-methoxy-6-methyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-(3-hydroxypropylamino)-6-methylpyrrolo[3,2-c]chinolin,
 1-(2-Methylphenyl)-4-(2-hydroxyethylamino)-6-methylpyrrolo[3,2-c]chinolin oder
 1-(2-Methylphenyl)-4-methylamino-6-methylpyrrolo[3,2-c]chinolin ist.
- 20 9. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels, umfassend das Zusammenbringen einer Verbindung der Struktur (IB),

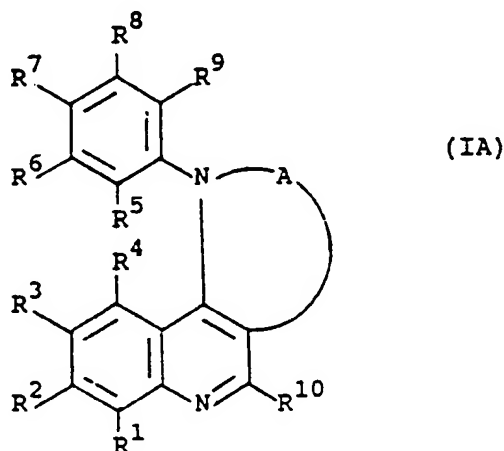


- in der
- R¹ bis R⁴ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₄-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxyrest, eine Phenylgruppe, einen C₁₋₆-Alkylthio-, C₁₋₆-Alkanoylrest, eine Aminogruppe, einen C₁₋₆-Alkylamino-, einen Di-C₁₋₆-Alkylaminorest, ein Halogenatom, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R¹ bis R⁴ ein Wasserstoffatom darstellen;
- 45 R⁵ bis R⁹ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxy-, C₁₋₆-Alkylthio-, ein Halogenatom, eine Cyano-, Amino-, Hydroxy-, Carbamoyl-, Carboxygruppe, einen C₁₋₆-Alkanoyl-rest, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R⁵ bis R⁹ ein Wasserstoffatom darstellen;
- R¹⁰ ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxyrest, ein Halogenatom, eine Hydroxygruppe, eine Gruppe -CH₂OH, ein C₁₋₆-Alkylthio-, eine Gruppe -NH(CH₂)_nOH, in der n Werte von 0 bis 4 annimmt, oder eine Gruppe -NR¹¹R¹² ist, deren Reste R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom oder einen C₁₋₆-Alkylrest darstellen, oder zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten Ring bilden;
- und A eine der Gruppen -(CH₂)₂-, -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist; mit der Maßgabe, daß
- 55 (i) wenn R² bis R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R¹⁰ eine Methylgruppe und R¹ ein Wasserstoffatom, eine Hydroxy- oder Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;
- (ii) wenn R¹ bis R⁶ sowie R⁸ und R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R¹⁰ eine Methylgruppe

und R⁷ eine Methyl- oder Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;
 (iii) wenn R¹ bis R⁸ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R⁹ ein Chloratom und R¹⁰ eine Methylgruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;
 oder deren pharmazeutisch verträgliches Salz mit einem pharmazeutischen Träger.

10. Verfahren gemäß Anspruch 9, in dem die Verbindung der Struktur (IB) eine Verbindung gemäß Anspruch 8 ist.

11. Verbindung der Struktur (IA),



in der

R¹ bis R⁴ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₄-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxyrest, eine Phenylgruppe, einen C₁₋₆-Alkylthio-, C₁₋₆-Alkanoylrest, eine Aminogruppe, einen C₁₋₆-Alkylamino-, einen Di-C₁₋₆-Alkylaminorest, ein Halogenatom, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R¹ bis R⁴ ein Wasserstoffatom darstellen;

R⁵ bis R⁹ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxy-, C₁₋₆-Alkylthio-, ein Halogenatom, eine Cyano-, Amino-, Hydroxy-, Carbamoyl-, Carboxy-, C₁₋₆-Alkanoyl-, Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R⁵ bis R⁹ ein Wasserstoffatom darstellen;

R¹⁰ ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxyrest, ein Halogenatom, eine Hydroxygruppe, eine -CH₂OH, einen C₁₋₆-Alkylthio-, eine Gruppe -NH(CH₂)_nOH, in der n Werte von 0 bis 4 annimmt, oder eine Gruppe -NR¹¹R¹² ist, deren Reste R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom oder einen C₁₋₆-Alkylrest darstellen, oder zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten Ring bilden;

und A eine der Gruppen -(CH₂)₂-, -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist; mit der Maßgabe, daß

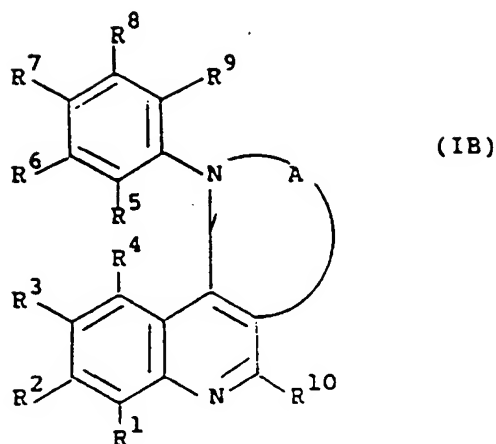
(i) wenn R² bis R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R¹⁰ eine Methylgruppe und R¹ ein Wasserstoffatom, eine Hydroxy- oder Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

(ii) wenn R¹ bis R⁶ sowie R⁸ und R⁹ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R¹⁰ eine Methylgruppe und R⁷ eine Methyl- oder Methoxygruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

(iii) wenn R¹ bis R⁸ jeweils Wasserstoffatome darstellen, R⁹ ein Chloratom und R¹⁰ eine Methylgruppe darstellt, A eine der Gruppen -(CH₂)₃- oder -CH=CH- ist;

oder deren pharmazeutisch verträgliches Salz zur Verwendung als therapeutischer Wirkstoff.

12. Verwendung einer Verbindung der Struktur (IB),



in der

R¹ bis R⁴ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₄-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxyrest, eine Phenylgruppe, einen C₁₋₆-Alkylthio-, C₁₋₆-Alkanoyl-rest, eine Aminogruppe, einen C₁₋₆-Alkylamino-, einen Di-C₁₋₆-Alkylaminorest, ein Halogenatom, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R¹ bis R⁴ ein Wasserstoffatom darstellen;

R⁵ bis R⁹ gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxy-, C₁₋₆-Alkylthio-, ein Halogenatom, eine Cyano-, Amino-, Hydroxy-, Carbamoyl-, Carboxygruppe, einen C₁₋₆-Alkanoylrest, eine Trifluormethyl- oder Nitrogruppe bedeuten, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei der Reste R⁵ bis R⁹ ein Wasserstoffatom darstellen;

R¹⁰ ein Wasserstoffatom, einen C₁₋₆-Alkyl-, C₁₋₆-Alkoxyrest, ein Halogenatom, eine Hydroxygruppe, eine Gruppe -CH₂OH, ein C₁₋₆-Alkylthio-, eine Gruppe -NH(CH₂)_nOH, in der n Werte von 0 bis 4 annimmt, oder eine Gruppe -NR¹¹R¹² ist, deren Reste R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind, und jeweils ein Wasserstoffatom oder einen C₁₋₆-Alkylrest darstellen, oder zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten Ring bilden;

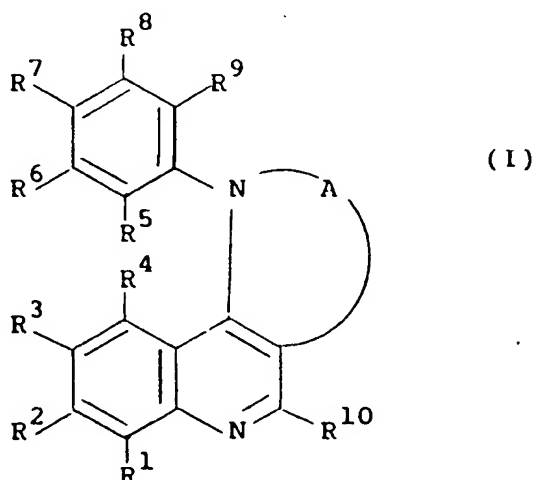
und A eine der Gruppen -(CH₂)₂-, -(CH₂)₃- oder -CH=CH- darstellt;

oder deren pharmazeutisch verträgliches Salz zur Herstellung eines Arzneimittels zur Anwendung bei der Behandlung von Geschwüren.

Revendications

Revendications pour les Etats contractants suivants : AT, BE, CH, DE, FR, GB, IT, LI, LU, NL, SE

1. Composé de structure (I)



dans laquelle

R^1 à R^4 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-4} , alcoxy en C_{1-6} , phényle, alkylthio en C_{1-6} , alcanoyloxy en C_{1-4} , amino, alkylamino en C_{1-6} , di(alkyl en C_{1-6})amino, halogéno, trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^1 à R^4 soient un atome d'hydrogène ;

R^5 à R^9 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , alkylthio en C_{1-6} , halogéno, cyano, amino, hydroxy, carbamoyloxy, carboxy, alcanoyloxy en C_{1-6} , trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^5 à R^9 soient des atomes d'hydrogène ;

R^{10} est un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , halogéno, hydroxy, $-CH_2OH$, alkylthio en C_{1-6} , $NH(CH_2)_nOH$ dans lequel n est 0 à 4 ou un groupe $-NR^{11}R^{12}$ dans lequel R^{11} et R^{12} sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} ou, avec l'atome d'azote auquel ils sont fixés, forment un cycle saturé ou insaturé ; et

A est $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

sous réserve que

(i) lorsque R^1 à R^7 sont chacun un atome d'hydrogène, un de R^8 et de R^9 est un atome d'hydrogène et l'autre est un atome d'hydrogène ou un groupe méthoxy et R^{10} est un groupe méthyle, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

(ii) lorsque R^1 à R^5 et R^8 et R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^7 est un groupe hydroxy et R^{10} est un groupe méthyle, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

(iii) lorsque R^1 à R^9 sont chacun un atome d'hydrogène et R^{10} est un atome de chlore, A est $-(CH_2)_3-$;

(iv) lorsque R^1 à R^{10} sont chacun un atome d'hydrogène, A est $-(CH_2)_3-$;

(v) lorsque R^1 et R^2 et R^4 à R^{10} sont chacun un atome d'hydrogène et R^3 est un groupe méthoxy, A est $-(CH_2)_2-$ ou $-(CH_2)_3-$;

(vi) lorsque R^2 à R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^{10} est un groupe méthyle et R^1 est un atome d'hydrogène ou un groupe hydroxy ou méthoxy, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

(vii) lorsque R^1 à R^6 et R^8 et R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^{10} est un groupe méthyle et R^7 est un groupe méthyle ou méthoxy, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

(viii) lorsque R^1 à R^8 sont chacun un atome d'hydrogène, R^9 est un atome de chlore et R^{10} est un groupe méthyle, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

(ix) lorsque R^1 et R^2 et R^4 à R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^{10} est un groupe méthyle et R^3 est un atome d'hydrogène ou un groupe méthoxy, A est $-(CH_2)_2-$ ou $-(CH_2)_3-$,

ou un sel pharmaceutiquement acceptable de celui-ci.

2. Composé selon la revendication 1, dans lequel A est $-(CH_2)_2-$.

3. Composé selon la revendication 1, dans lequel A est $-CH=CH-$.

4. Composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans lequel R^{10} est un groupe $-NR^{11}R^{12}$ où R^{11} et R^{12} sont comme décrits pour la structure (I).

5. Composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans lequel R^{10} est un groupe alkyle en C_{1-6} .

6. Composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, dans lequel R^1 est un groupe alkyle en C_{1-6} ou alcoxy en C_{1-6} .

7. Composé selon la revendication 6, dans lequel R^9 est un groupe alkyle en C_{1-6} .

8. Composé selon la revendication 1 qui est

la 1-(2-méthoxyphényl)-4-méthyl-6-méthoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine,

la 1-(2-méthylphényl)-4-méthyl-6-méthoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine

la 1-(2-méthylphényl)-4-méthyl-6-hydroxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine

la 1-(2-méthylphényl)-4-méthyl-6-méthoxypyrrolo[3,2-c]quinoléine

la 1-(2-méthylphényl)-4,6-diméthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine

la 1-(2-méthylphényl)-4-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine

- la 1-(4-méthoxy-2-méthylphényl)-4-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 la 1-(2-méthylphényl)-7-méthoxy-1,2,3,4-tétrahydropyridino[3,2-c]quinoléine
 la 1-(2-méthoxyphényl)-4-oxo-6-méthoxy-2,3,4,5-tétrahydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 la 1-(2-méthoxyphényl)-4-chloro-6-méthoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine)
 5 le chlorhydrate de la 1-(2-méthoxyphényl)-6-méthoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 la 1-(2-méthoxyphényl)-4-amino-6-méthoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 la 1-(2-méthylphényl)-4-diméthylamino-6-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 la 1-(2-méthylphényl)-4-méthylamino-6-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 la 1-(2-méthylphényl)-4-amino-6-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 10 la 1-(2-méthylphényl)-6-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 la 1-(2-méthylphényl)-4-méthoxy-6-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 la 1-(2-méthylphényl)-4-(3-hydroxypropylamino)-6-méthylpyrrolo[3,2-c]quinoléine
 la 1-(2-méthylphényl)-4-(2-hydroxyéthylamino)-6-méthylpyrrolo[3,2-c]quinoléine
 et
 15 la 1-(2-méthylphényl)-4-méthylamino-6-méthylpyrrolo[3,2-c]quinoléine.

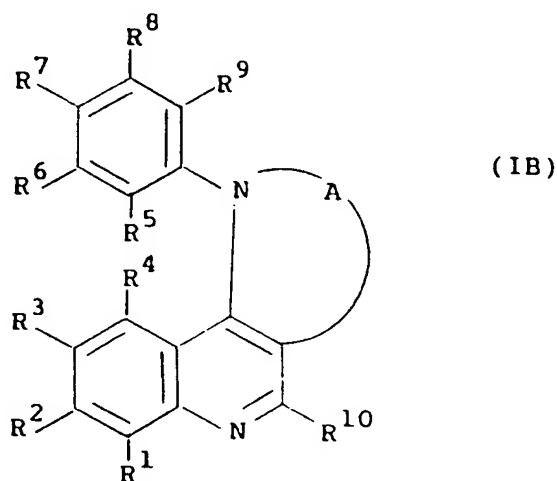
9. Composition pharmaceutique comprenant un composé de structure (1B)

20

25

30

35



dans laquelle

R¹ à R⁴ sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C₁₋₄, alcoxy en C₁₋₆, phényle, alkylthio en C₁₋₆, alcanoyloxy en C₁₋₆, amino, 40 alkylamino en C₁₋₆, di(alkyl en C₁₋₆)amino, halogéno, trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R¹ à R⁴ soient un atome d'hydrogène ;

R⁵ à R⁹ sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C₁₋₆, alcoxy en C₁₋₆, alkylthio en C₁₋₆, halogéno, cyano, amino, hydroxy, carba- 45 moyle, carboxy, alcanoyloxy en C₁₋₆, trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R⁵ à R⁹ soient des atomes d'hydrogène ;

R¹⁰ est un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C₁₋₆, alcoxy en C₁₋₆, halogéno, hydroxy, -CH₂OH, alkylthio en C₁₋₆, NH(CH₂)_nOH dans lequel n est 0 à 4 ou un groupe 50 -NR¹¹R¹² dans lequel R¹¹ et R¹² sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C₁₋₆ ou, avec l'atome d'azote auquel ils sont fixes, forment un cycle saturé ou insaturé ; et

A est -(CH₂)₂-, -(CH₂)₃- ou -CH=CH- ;

sous réserve que

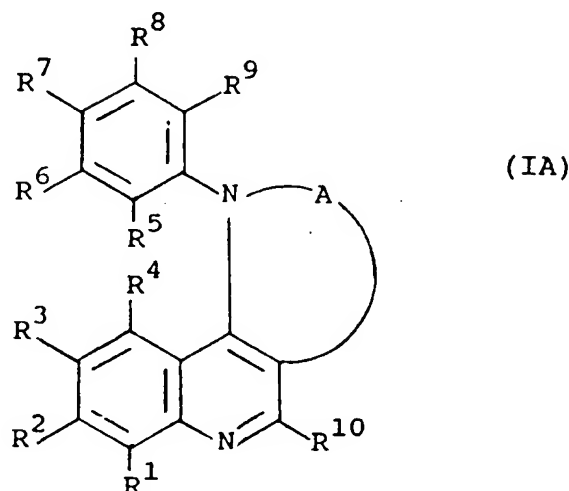
(i) lorsque R² à R⁹ sont chacun un atome d'hydrogène, R¹⁰ est un groupe méthyle et R¹ est un 55 atome d'hydrogène ou un groupe hydroxy ou méthoxy, A est -(CH₂)₃- ou -CH=CH- ;

(ii) lorsque R¹ à R⁶ et R⁸ et R⁹ sont chacun un atome d'hydrogène, R¹⁰ est un groupe méthyle et R⁷ est un groupe méthyle ou méthoxy, A est -(CH₂)₃- ou -CH=CH- ;

(iii) lorsque R¹ à R⁸ sont chacun un atome d'hydrogène, R⁹ est un atome de chlore et R¹ est un groupe méthyle, A est -(CH₂)₃- ou -CH=CH- ;

ou un sel pharmaceutiquement acceptable de celui-ci et un véhicule pharmaceutique.

10. Composé de structure (IA)



dans laquelle

R^1 à R^4 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-4} , alcoxy en C_{1-6} , phényle, alkylthio en C_{1-6} , alcanoyle en C_{1-6} , amino, alkylamino en C_{1-6} , di(alkyl en C_{1-6})amino, halogéno, trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^1 à R^4 soient un atome d'hydrogène ;

R^5 à R^9 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , alkylthio en C_{1-6} , halogéno, cyano, amino, hydroxy, carbamoyle, carboxy, alcanoyle en C_{1-6} , trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^5 à R^9 soient des atomes d'hydrogène ;

R^{10} est un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , halogéno, hydroxy, $-CH_2OH$, alkylthio en C_{1-6} , $NH(CH_2)_nOH$ dans lequel n est 0 à 4 ou un groupe $-NR^{11}R^{12}$ dans lequel R^{11} et R^{12} sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} ou, avec l'atome d'azote auquel ils sont fixés, forment un cycle saturé ou insaturé ; et

A est $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

sous réserve que

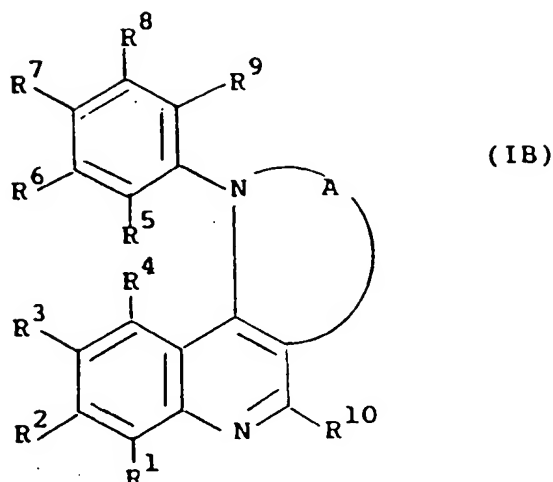
(i) lorsque R^2 à R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^{10} est un groupe méthyle et R^1 est un atome d'hydrogène ou un groupe hydroxy ou méthoxy, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

(ii) lorsque R^1 à R^6 et R^8 et R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^{10} est un groupe méthyle et R^7 est un groupe méthyle ou méthoxy, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

(iii) lorsque R^1 à R^8 sont chacun un atome d'hydrogène, R^9 est un atome de chlore et R^{10} est un groupe méthyle, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$,

ou un sel pharmaceutiquement acceptable de celui-ci pour l'emploi comme agent thérapeutique.

11. Emploi d'un composé de structure (IB)



dans laquelle

20 R^1 à R^4 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-4} , alcoxy en C_{1-6} , phényle, alkylthio en C_{1-6} , alcanoyle en C_{1-6} , amino, alkylamino en C_{1-6} , di(alkyl en C_{1-6})amino, halogéno, trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^1 à R^4 soient un atome d'hydrogène ;

25 R^5 à R^9 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , alkylthio en C_{1-6} , halogéno, cyano, amino, hydroxy, carbamoyle, carboxy, alcanoyle en C_{1-6} , trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^5 à R^9 soient des atomes d'hydrogène ;

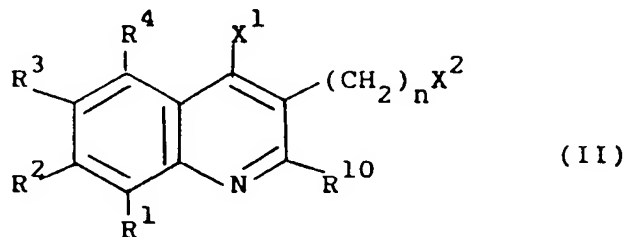
30 R^{10} est un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , halogéno, hydroxy, $-CH_2OH$, alkylthio en C_{1-6} , $NH(CH_2)_nOH$ dans lequel n est 0 à 4 ou un groupe $-NR^{11}R^{12}$ dans lequel R^{11} et R^{12} sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} ou, avec l'atome d'azote auquel ils sont fixés, forment un cycle saturé ou insaturé ; et

A est $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

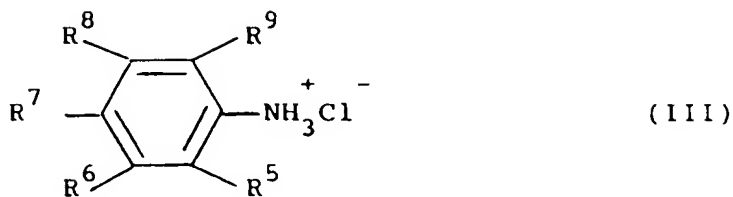
ou d'un sel pharmaceutiquement acceptable de celui-ci pour la préparation d'un médicament pour l'emploi dans le traitement de la maladie ulcéreuse.

12. Procédé pour la préparation d'un composé selon la revendication 1, qui comprend

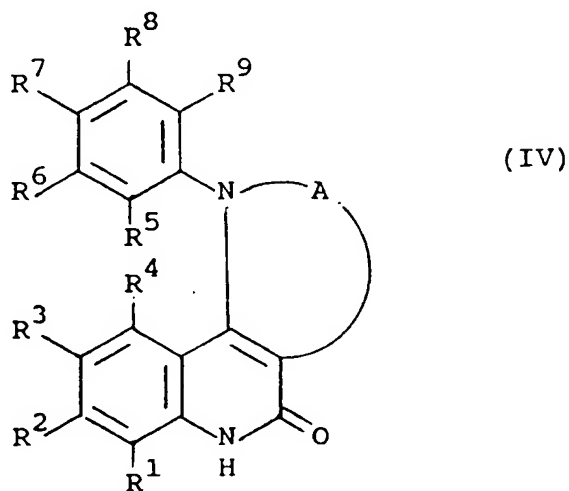
(a) pour les composés dans lesquels R^{10} est un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , la cyclisation d'un composé de structure (II)



dans laquelle R^1 à R^4 et R^{10} sont comme décrits pour la structure (I), n est 2 ou 3 et X^1 et X^2 sont des groupes labiles, en présence d'un composé de structure (III)



10 dans laquelle R⁵ à R⁹ sont comme décrits pour la structure (I) ; ou
 (b) pour les composés dans lesquels R¹⁰ est autre qu'un groupe alkyle en C₁₋₆, la réaction d'un composé de structure (IV)

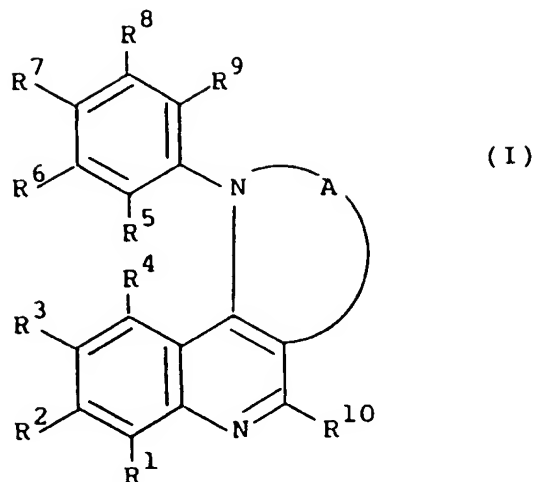


25 dans laquelle R¹ à R⁹ et A sont comme décrits pour la structure (I), avec un agent nucléophile apportant le groupe R¹⁰, puis, facultativement,

- 30
- la conversion d'un groupe R¹⁰ en un autre groupe R¹⁰ ;
 - l'oxydation d'un composé dans lequel A est -(CH₂)₂- en un composé dans lequel A est -CH=CH- ;
 - l'élimination de tous les groupes protecteurs ; et
 - la formation d'un sel pharmaceutiquement acceptable.

40 **Revendications pour l'Etat contractant suivant : ES**

- 45
1. Procédé pour la préparation d'un composé de structure (I)
- 50
- 55



dans laquelle

R^1 à R^4 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-4} , alcoxy en C_{1-6} , phényle, alkylthio en C_{1-6} , alcanoyle en C_{1-4} , amino, alkylamino en C_{1-6} , di(alkyl en C_{1-6})amino, halogéno, trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^1 à R^4 soient un atome d'hydrogène ;

R^5 à R^9 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , alkylthio en C_{1-6} , halogéno, cyano, amino, hydroxy, carba-moyle, carboxy, alcanoyle en C_{1-6} , trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^5 à R^9 soient des atomes d'hydrogène ;

R^{10} est un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , halogéno, hydroxy, $-CH_2OH$, alkylthio en C_{1-6} , $NH(CH_2)_nOH$ dans lequel n est 0 à 4 ou un groupe $-NR^{11}R^{12}$ dans lequel R^{11} et R^{12} sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} ou, avec l'atome d'azote auquel ils sont fixés, forment un cycle saturé ou insaturé ; et

A est $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

sous réserve que

(i) lorsque R^1 à R^7 sont chacun un atome d'hydrogène, un de R^8 et de R^9 est un atome d'hydrogène et l'autre est un atome d'hydrogène ou un groupe méthoxy et R^{10} est un groupe méthyle, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

(ii) lorsque R^1 à R^6 et R^8 et R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^7 est un groupe hydroxy et R^{10} est un groupe méthyle, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

(iii) lorsque R^1 à R^9 sont chacun un atome d'hydrogène et R^{10} est un atome de chlore, A est $-(CH_2)_3-$;

(iv) lorsque R^1 à R^{10} sont chacun un atome d'hydrogène, A est $-(CH_2)_3-$;

(v) lorsque R^1 et R^2 et R^4 à R^{10} sont chacun un atome d'hydrogène et R^3 est un groupe méthoxy, A est $-(CH_2)_2-$ ou $-(CH_2)_3-$;

(vi) lorsque R^2 à R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^{10} est un groupe méthyle et R^1 est un atome d'hydrogène ou un groupe hydroxy ou méthoxy, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

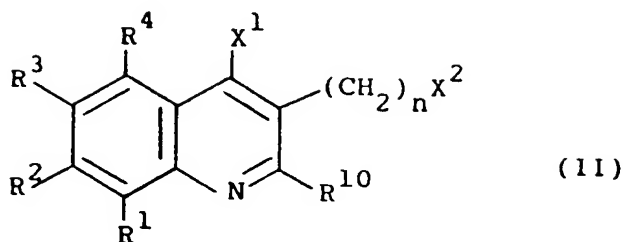
(vii) lorsque R^1 à R^6 et R^8 et R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^{10} est un groupe méthyle et R^7 est un groupe méthyle ou méthoxy, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

(viii) lorsque R^1 à R^8 sont chacun un atome d'hydrogène, R^9 est un atome de chlore et R^{10} est un groupe méthyle, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

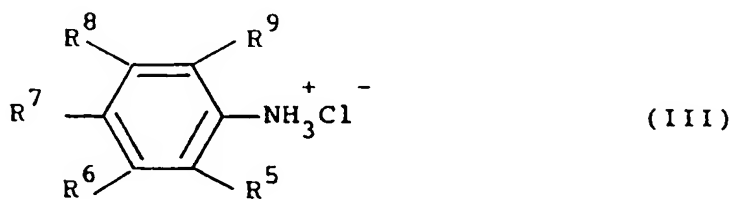
(ix) lorsque R^1 et R^2 et R^4 à R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^{10} est un groupe méthyle et R^3 est un atome d'hydrogène ou un groupe méthoxy, A est $-(CH_2)_2-$ ou $-(CH_2)_3-$;

ou d'un sel pharmaceutiquement acceptable de celui-ci, qui comprend

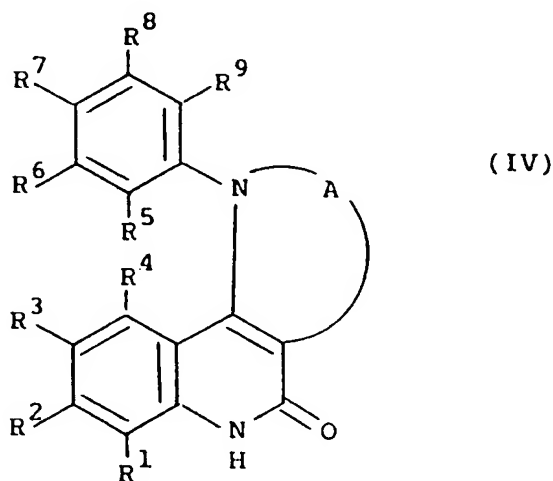
(a) pour les composés dans lesquels R^{10} est un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , la cyclisation d'un composé de structure (II)



dans laquelle R^1 à R^4 et R^{10} sont comme décrits pour la structure (I), n est 2 ou 3 et X^1 et X^2 sont des groupes labiles, en présence d'un composé de structure (III)



dans laquelle R^5 à R^9 sont comme décrits pour la structure (I) ; ou
(b) pour les composés dans lesquels R^{10} est autre qu'un groupe alkyle en C_{1-6} , la réaction d'un composé de structure (IV)



dans laquelle R^1 à R^9 et A sont comme décrits pour la structure (I), avec un agent nucléophile apportant le groupe R^{10} , puis, facultativement,

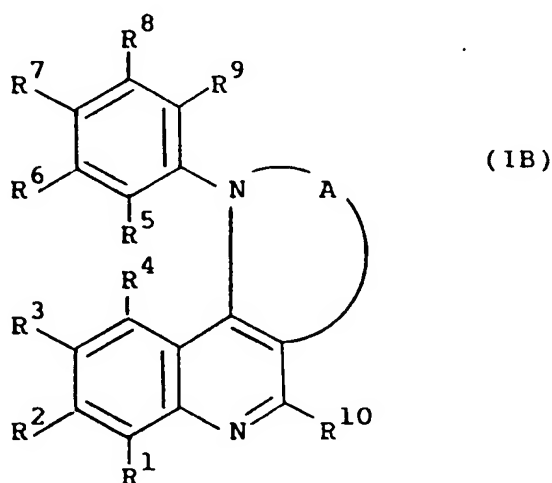
- la conversion d'un groupe R^{10} en un autre groupe R^{10} ;
- l'oxydation d'un composé dans lequel A est $-(CH_2)_2-$ en un composé dans lequel A est $-CH=CH-$;
- l'élimination de tous les groupes protecteurs ; et
- la formation d'un sel pharmaceutiquement acceptable.

2. Procédé selon la revendication 1, dans lequel, dans le composé de structure (I), A est $-(CH_2)_2-$.

3. Procédé selon la revendication 1, dans lequel, dans le composé de structure (I), A est $-CH=CH-$.

4. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans lequel, dans le composé de structure (I), R^{10} est un groupe $-NR^{11}R^{12}$ où R^{11} et R^{12} sont comme décrits pour la structure (I).

5. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans lequel, dans le composé de structure (I), R^{10} est un groupe alkyle en C_{1-6} .
6. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, dans lequel, dans le composé de structure (I), R^1 est un groupe alkyle en C_{1-6} ou alcoxy en C_{1-6} .
7. Procédé selon la revendication 6, dans lequel, dans le composé de structure (I), R^9 est un groupe alkyle en C_{1-6} .
8. Procédé selon la revendication 1, dans lequel le composé de structure (I) est
la 1-(2-méthoxyphényl)-4-méthyl-6-méthoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine,
la 1-(2-méthylphényl)-4-méthyl-6-méthoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
la 1-(2-méthylphényl)-4-méthyl-6-hydroxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
la 1-(2-méthylphényl)-4-méthyl-6-méthoxypyrrolo[3,2-c]quinoléine
la 1-(2-méthylphényl)-4,6-diméthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
la 1-(2-méthylphényl)-4-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
la 1-(4-méthoxy-2-méthylphényl)-4-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
la 1-(2-méthylphényl)-7-méthoxy-1,2,3,4-tétrahydropyridino[3,2-c]quinoléine
la 1-(2-méthoxyphényl)-4-oxo-6-méthoxy-2,3,4,5-tétrahydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
la 1-(2-méthoxyphényl)-4-chloro-6-méthoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine)
le chlorhydrate de la 1-(2-méthoxyphényl)-6-méthoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
la 1-(2-méthoxyphényl)-4-amino-6-méthoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
la 1-(2-méthylphényl)-4-diméthylamino-6-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
la 1-(2-méthylphényl)-4-méthylamino-6-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
la 1-(2-méthylphényl)-4-amino-6-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
la 1-(2-méthylphényl)-6-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
la 1-(2-méthylphényl)-4-méthoxy-6-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
la 1-(2-méthylphényl)-4-(3-hydroxypropylamino)-6-méthylpyrrolo[3,2-c]quinoléine
la 1-(2-méthylphényl)-4-(2-hydroxyéthylamino)-6-méthylpyrrolo[3,2-c]quinoléine
et
la 1-(2-méthylphényl)-4-méthylamino-6-méthylpyrrolo[3,2-c]quinoléine.
9. Procédé pour préparer une composition pharmaceutique qui comprend l'association d'un composé de structure (IB)



dans laquelle

- R^1 à R^4 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-4} , alcoxy en C_{1-6} , phényle, alkylthio en C_{1-6} , alcanoyle en C_{1-6} , amino, alkylamino en C_{1-6} , di(alkyl en C_{1-6})amino, halogéno, trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^1 à R^4 soient un atome d'hydrogène ;

R^5 à R^9 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , alkylthio en C_{1-6} , halogéno, cyano, amino, hydroxy, carbamoyle, carboxy, alcanoyle en C_{1-6} , trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^5 à R^9 soient des atomes d'hydrogène ;

R^{10} est un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , halogéno, hydroxy, $-CH_2OH$, alkylthio en C_{1-6} , $NH(CH_2)_nOH$ dans lequel n est 0 à 4 ou un groupe $-NR^{11}R^{12}$ dans lequel R^{11} et R^{12} sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} ou, avec l'atome d'azote auquel ils sont fixés, forment un cycle saturé ou insaturé ; et

A est $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

sous réserve que

(i) lorsque R^2 à R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^{10} est un groupe méthyle et R^1 est un atome d'hydrogène ou un groupe hydroxy ou méthoxy, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

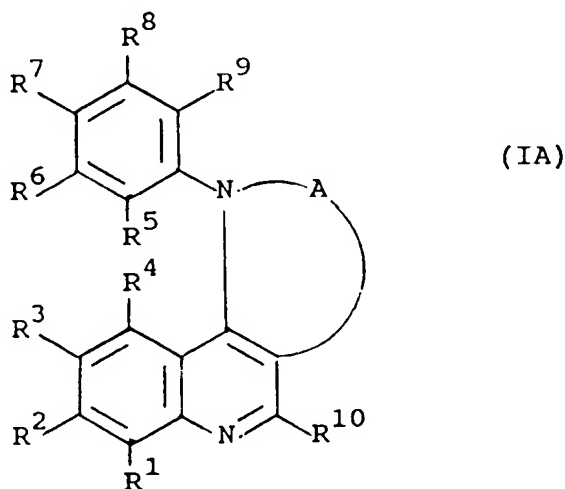
(ii) lorsque R^1 à R^6 et R^8 et R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^{10} est un groupe méthyle et R^7 est un groupe méthyle ou méthoxy, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

(iii) lorsque R^1 à R^8 sont chacun un atome d'hydrogène, R^9 est un atome de chlore et R^{10} est un groupe méthyle, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$,

ou d'un sel pharmaceutiquement acceptable de celui-ci et d'un véhicule pharmaceutique.

10. Procédé selon la revendication 9, dans lequel le composé de structure (IB) est un composé comme décrit dans la revendication 8.

11. Composé de structure (IA)



dans laquelle

R^1 à R^4 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-4} , alcoxy en C_{1-6} , phényle, alkylthio en C_{1-6} , alcanoyle en C_{1-6} , amino, alkylamino en C_{1-6} , di(alkyl en C_{1-6})amino, halogéno, trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^1 à R^4 soient un atome d'hydrogène ;

R^5 à R^9 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , alkylthio en C_{1-6} , halogéno, cyano, amino, hydroxy, carbamoyle, carboxy, alcanoyle en C_{1-6} , trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^5 à R^9 soient des atomes d'hydrogène ;

R^{10} est un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , halogéno, hydroxy, $-CH_2OH$, alkylthio en C_{1-6} , $NH(CH_2)_nOH$ dans lequel n est 0 à 4 ou un groupe $-NR^{11}R^{12}$ dans lequel R^{11} et R^{12} sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} ou, avec l'atome d'azote auquel ils sont fixés, forment un cycle saturé ou insaturé ; et

A est $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

sous réserve que

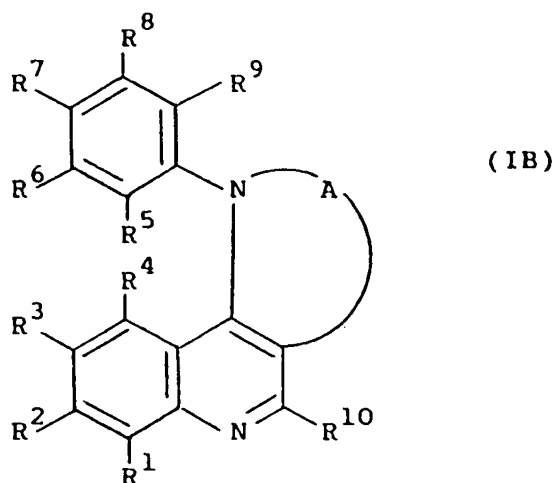
(i) lorsque R^2 à R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^{10} est un groupe méthyle et R^1 est un atome d'hydrogène ou un groupe hydroxy ou méthoxy, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

(ii) lorsque R^1 à R^6 et R^8 et R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^{10} est un groupe méthyle et R^7 est un groupe méthyle ou méthoxy, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

(iii) lorsque R^1 à R^8 sont chacun un atome d'hydrogène, R^9 est un atome de chlore et R^{10} est un groupe méthyle, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$,

ou un sel pharmaceutiquement acceptable de celui-ci pour l'emploi comme agent thérapeutique.

12. Emploi d'un composé de structure (IB)



dans laquelle

R^1 à R^4 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-4} , alcoxy en C_{1-6} , phényle, alkylthio en C_{1-6} , alcanoyle en C_{1-6} , amino, alkylamino en C_{1-6} , di(alkyl en C_{1-6})amino, halogéno, trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^1 à R^4 soient un atome d'hydrogène ;

R^5 à R^9 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , alkylthio en C_{1-6} , halogéno, cyano, amino, hydroxy, carbamoyle, carboxy, alcanoyle en C_{1-6} , trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^5 à R^9 soient des atomes d'hydrogène ;

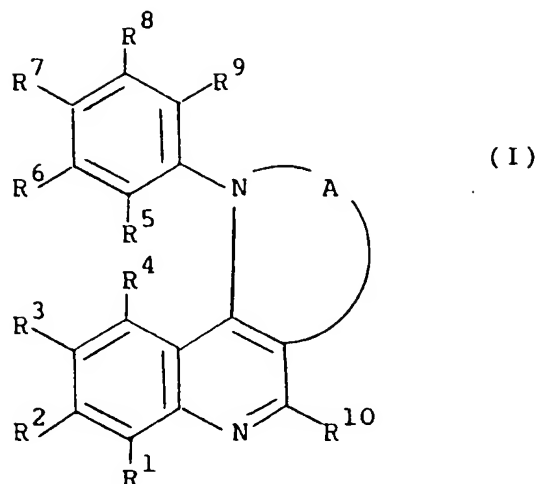
R^{10} est un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , halogéno, hydroxy, $-CH_2OH$, alkylthio en C_{1-6} , $NH(CH_2)_nOH$ dans lequel n est 0 à 4 ou un groupe $-NR^{11}R^{12}$ dans lequel R^{11} et R^{12} sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , ou, avec l'atome d'azote auquel ils sont fixés, forment un cycle saturé ou insaturé ; et

A est $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

ou d'un sel pharmaceutiquement acceptable de celui-ci pour la préparation d'un médicament pour l'emploi dans le traitement de la maladie ulcéreuse.

Revendications pour l'Etat contractant suivant : GR

1. Procédé pour la préparation d'un composé de structure (I)



dans laquelle

R^1 à R^4 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-4} , alcoxy en C_{1-6} , phényle, alkylthio en C_{1-6} , alcanoyle en C_{1-4} , amino, alkylamino en C_{1-6} , di(alkyl en C_{1-6})amino, halogéno, trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^1 à R^4 soient un atome d'hydrogène ;

R^5 à R^9 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , alkylthio en C_{1-6} , halogéno, cyano, amino, hydroxy, carba-moyl, carboxy, alcanoyle en C_{1-6} , trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^5 à R^9 soient des atomes d'hydrogène ;

R^{10} est un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , halogéno, hydroxy, $-CH_2OH$, alkylthio en C_{1-6} , $NH(CH_2)_nOH$ dans lequel n est 0 à 4 ou un groupe $-NR^{11}R^{12}$ dans lequel R^{11} et R^{12} sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , ou, avec l'atome d'azote auquel ils sont fixés, forment un cycle saturé ou insaturé ; et

A est $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

sous réserve que

(i) lorsque R^1 à R^7 sont chacun un atome d'hydrogène, un de R^8 et de R^9 est un atome d'hydrogène et l'autre est un atome d'hydrogène ou un groupe méthoxy et R^{10} est un groupe méthyle, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

(ii) lorsque R^7 à R^9 et R^8 et R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^7 est un groupe hydroxy et R^{10} est un groupe méthyle, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

(iii) lorsque R^1 à R^9 sont chacun un atome d'hydrogène et R^{10} est un atome de chlore, A est $-(CH_2)_3-$;

(iv) lorsque R^1 à R^{10} sont chacun un atome d'hydrogène, A est $-(CH_2)_3-$;

(v) lorsque R^1 et R^2 et R^4 à R^{10} sont chacun un atome d'hydrogène et R^3 est un groupe méthoxy, A est $-(CH_2)_2-$ ou $-(CH_2)_3-$;

(vi) lorsque R^2 à R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^{10} est un groupe méthyle et R^1 est un atome d'hydrogène ou un groupe hydroxy ou méthoxy, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

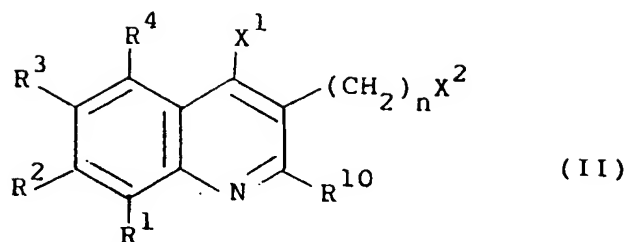
(vii) lorsque R^1 à R^6 et R^8 et R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^{10} est un groupe méthyle et R^7 est un groupe méthyle ou méthoxy, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

(viii) lorsque R^1 à R^8 sont chacun un atome d'hydrogène, R^9 est un atome de chlore et R^{10} est un groupe méthyle, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

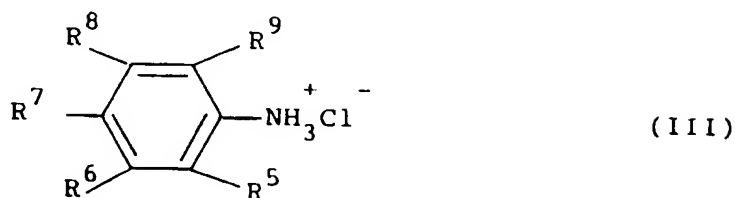
(ix) lorsque R^1 et R^2 et R^4 à R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^{10} est un groupe méthyle et R^3 est un atome d'hydrogène ou un groupe méthoxy, A est $-(CH_2)_2-$ ou $-(CH_2)_3-$,

ou d'un sel pharmaceutiquement acceptable de celui-ci, qui comprend

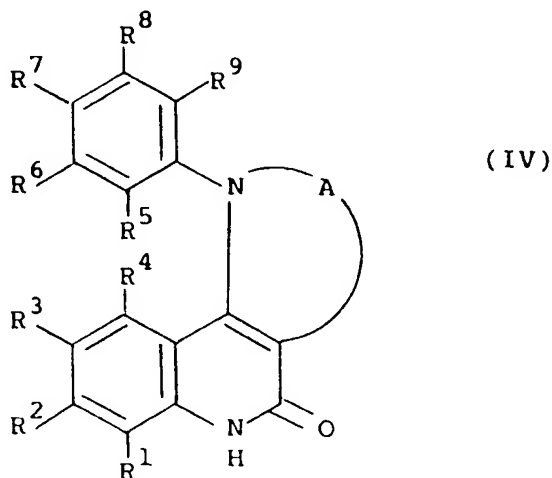
(a) pour les composés dans lesquels R^{10} est un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , la cyclisation d'un composé de structure (II)



dans laquelle R^1 à R^4 et R^{10} sont comme décrits pour la structure (I), n est 2 ou 3 et X^1 et X^2 sont des groupes labiles, en présence d'un composé de structure (III)



dans laquelle R^5 à R^9 sont comme décrits pour la structure (I) ; ou
(b) pour les composés dans lesquels R^{10} est autre qu'un groupe alkyle en C_{1-6} , la réaction d'un composé de structure (IV)



dans laquelle R^1 à R^9 et A sont comme décrits pour la structure (I), avec un agent nucléophile apportant le groupe R^{10} , puis, facultativement,

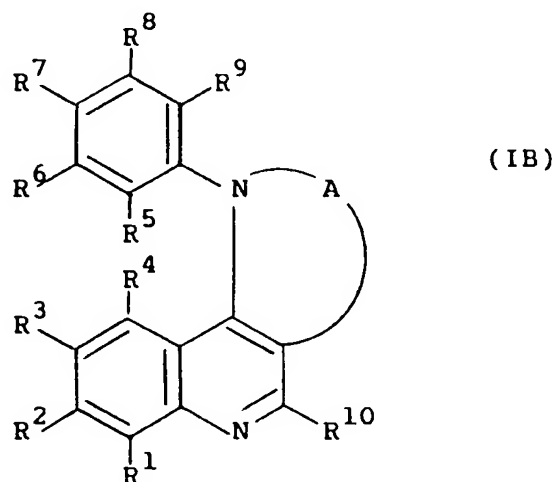
- la conversion d'un groupe R^{10} en un autre groupe R^{10} ;
- l'oxydation d'un composé dans lequel A est $-(CH_2)_2-$ en un composé dans lequel A est $-CH=CH-$;
- l'élimination de tous les groupes protecteurs ; et
- la formation d'un sel pharmaceutiquement acceptable.

2. Procédé selon la revendication 1, dans lequel, dans le composé de structure (I), A est $-(CH_2)_2-$.

3. Procédé selon la revendication 1, dans lequel, dans le composé de structure (I), A est $-CH=CH-$.

4. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans lequel, dans le composé de structure (I), R^{10} est un groupe $-NR^{11}R^{12}$ où R^{11} et R^{12} sont comme décrits pour la structure (I).

5. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans lequel, dans le composé de structure (I), R^{10} est un groupe alkyle en C_{1-6} .
6. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, dans lequel, dans le composé de structure (I), R^1 est un groupe alkyle en C_{1-6} ou alcoxy en C_{1-6} .
7. Procédé selon la revendication 6, dans lequel, dans le composé de structure (I), R^9 est un groupe alkyle en C_{1-6} .
8. Procédé selon la revendication 1, dans lequel le composé de structure (I) est
 - la 1-(2-méthoxyphényl)-4-méthyl-6-méthoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine,
 - la 1-(2-méthylphényl)-4-méthyl-6-méthoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 - la 1-(2-méthylphényl)-4-méthyl-6-hydroxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 - la 1-(2-méthylphényl)-4-méthyl-6-méthoxypyrrolo[3,2-c]quinoléine
 - la 1-(2-méthylphényl)-4,6-diméthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 - la 1-(2-méthylphényl)-4-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 - la 1-(4-méthoxy-2-méthylphényl)-4-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 - la 1-(2-méthylphényl)-7-méthoxy-1,2,3,4-tétrahydropyridino[3,2-c]quinoléine
 - la 1-(2-méthoxyphényl)-4-oxo-6-méthoxy-2,3,4,5-tétrahydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 - la 1-(2-méthoxyphényl)-4-chloro-6-méthoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine)
 - le chlorhydrate de la 1-(2-méthoxyphényl)-6-méthoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 - la 1-(2-méthoxyphényl)-4-amino-6-méthoxy-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 - la 1-(2-méthylphényl)-4-diméthylamino-6-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 - la 1-(2-méthylphényl)-4-méthylamino-6-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 - la 1-(2-méthylphényl)-4-amino-6-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 - la 1-(2-méthylphényl)-6-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 - la 1-(2-méthylphényl)-4-méthoxy-6-méthyl-2,3-dihydropyrrolo[3,2-c]quinoléine
 - la 1-(2-méthylphényl)-4-(3-hydroxypropylamino)-6-méthylpyrrolo[3,2-c]quinoléine
 - la 1-(2-méthylphényl)-4-(2-hydroxyéthylamino)-6-méthylpyrrolo[3,2-c]quinoléine
 - et
 - la 1-(2-méthylphényl)-4-méthylamino-6-méthylpyrrolo[3,2-c]quinoléine.
9. Procédé pour préparer une composition pharmaceutique qui comprend l'association d'un composé de structure (IB)



dans laquelle

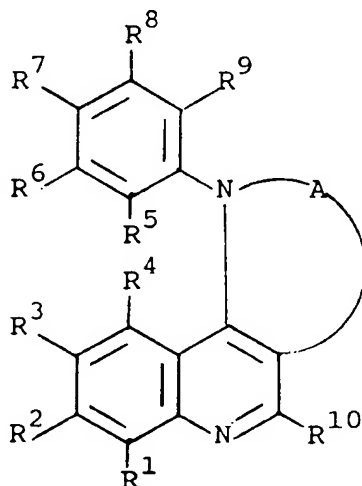
R^1 à R^4

sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-4} , alcoxy en C_{1-6} , phényle, alkylthio en C_{1-6} , alcanoyle en C_{1-6} , amino, alkylamino en C_{1-6} , di(alkyl en C_{1-6})amino, halogéno, trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^1 à R^4 soient un atome d'hydrogène ;

- R^5 à R^9 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , alkylthio en C_{1-6} , halogéno, cyano, amino, hydroxy, carbamoyle, carboxy, alcanoyle en C_{1-6} , trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^5 à R^9 soient des atomes d'hydrogène ;
 R^{10} est un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , halogéno, hydroxy, $-CH_2OH$, alkylthio en C_{1-6} , $NH(CH_2)_nOH$ dans lequel n est 0 à 4 ou un groupe $-NR^{11}R^{12}$ dans lequel R^{11} et R^{12} sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , ou, avec l'atome d'azote auquel ils sont fixés, forment un cycle saturé ou insaturé ; et
 A est $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;
 sous réserve que
 (i) lorsque R^2 à R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^{10} est un groupe méthyle et R^1 est un atome d'hydrogène ou un groupe hydroxy ou méthoxy, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;
 (ii) lorsque R^1 à R^6 et R^8 et R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^{10} est un groupe méthyle et R^7 est un groupe méthyle ou méthoxy, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;
 (iii) lorsque R^1 à R^8 sont chacun un atome d'hydrogène, R^9 est un atome de chlore et R^{10} est un groupe méthyle, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$,
 ou d'un sel pharmaceutiquement acceptable de celui-ci et d'un véhicule pharmaceutique.

10. Procédé selon la revendication 9, dans lequel le composé de structure (IB) est un composé comme décrit dans la revendication 8.

11. Composé de structure (IA)



(IA)

dans laquelle

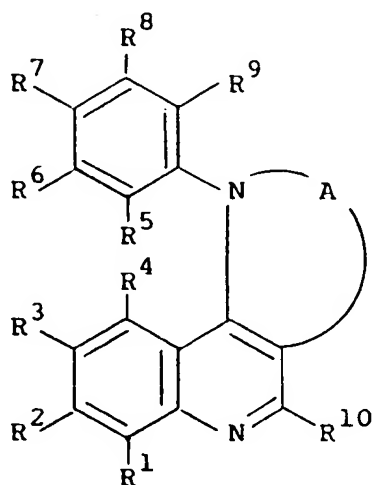
- R^1 à R^4 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-4} , alcoxy en C_{1-6} , phényle, alkylthio en C_{1-6} , alcanoyle en C_{1-6} , amino, alkylamino en C_{1-6} , di(alkyl en C_{1-6})amino, halogéno, trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^1 à R^4 soient un atome d'hydrogène ;
 R^5 à R^9 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , alkylthio en C_{1-6} , halogéno, cyano, amino, hydroxy, carbamoyle, carboxy, alcanoyle en C_{1-6} , trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^5 à R^9 soient des atomes d'hydrogène ;
 R^{10} est un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , halogéno, hydroxy, $-CH_2OH$, alkylthio en C_{1-6} , $NH(CH_2)_nOH$ dans lequel n est 0 à 4 ou un groupe $-NR^{11}R^{12}$ dans lequel R^{11} et R^{12} sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} ou, avec l'atome d'azote auquel ils sont fixés, forment un cycle saturé ou insaturé ; et
 A est $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;
 sous réserve que

(i) lorsque R^2 à R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^{10} est un groupe méthyle et R^1 est un atome d'hydrogène ou un groupe hydroxy ou méthoxy, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

(ii) lorsque R^1 à R^6 et R^8 et R^9 sont chacun un atome d'hydrogène, R^{10} est un groupe méthyle et R^7 est un groupe méthyle ou méthoxy, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

(iii) lorsque R^1 à R^8 sont chacun un atome d'hydrogène, R^9 est un atome de chlore et R^{10} est un groupe méthyle, A est $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$,
ou un sel pharmaceutiquement acceptable de celui-ci pour l'emploi comme agent thérapeutique.

12. Emploi d'un composé de structure (IB)



(IB)

dans laquelle

R^1 à R^4 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-4} , alcoxy en C_{1-6} , phényle, alkylthio en C_{1-6} , alcanoyle en C_{1-6} , amino, alkylamino en C_{1-6} , di(alkyl en C_{1-6})amino, halogéno, trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^1 à R^4 soient un atome d'hydrogène ;

R^5 à R^9 sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , alkylthio en C_{1-6} , halogéno, cyano, amino, hydroxy, carbamoyle, carboxy, alcanoyle en C_{1-6} , trifluorométhyle ou nitro, sous réserve qu'au moins deux de R^5 à R^9 soient des atomes d'hydrogène ;

R^{10} est un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , alcoxy en C_{1-6} , halogéno, hydroxy, $-CH_2OH$, alkylthio en C_{1-6} , $NH(CH_2)_nOH$ dans lequel n est 0 à 4 ou un groupe $-NR^{11}R^{12}$ dans lequel R^{11} et R^{12} sont semblables ou différents et sont chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C_{1-6} , ou, avec l'atome d'azote auquel ils sont fixés, forment un cycle saturé ou insaturé ; et

A est $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$ ou $-CH=CH-$;

ou d'un sel pharmaceutiquement acceptable de celui-ci pour la préparation d'un médicament pour l'emploi dans le traitement de la maladie ulcéreuse.